

Defekt promieniowy kości łokciowej/kości strzałkowej - brachydaktylia

Kod Orpha: 52056 Kod OMIM: 608571

Opis choroby *

Definicja

Rzadki zespół wrodzonych wad rozwojowych, który charakteryzuje się niedorozwojem kości łokciowej z niedorozwojem lub brakiem czwartego i/lub piątego palca, niedorozwojem kości strzałkowej, niskim wzrostem i dysmorfia twarzy.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Morava-Mehes syndrome
Zespół Morava i Mehesa

Kod ORPHA

52056

Kod OMIM

608571

Kod ICD10

Q73.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.