

Syndaktylia typu 4

Kod Orpha: 93405 Kod OMIM: 186200

Opis choroby *

Definicja

A rare non-syndromic syndactyly characterized by complete bilateral cutaneous fusion of all fingers, frequently associated with polydactyly (usually involving six digits and six metacarpals). Phalanges may fuse as a conglomerate mass of bones. Feet are occasionally affected.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Polysyndactyly, Haas type

Polisyndaktylia, typ Haasa

Kod ORPHA

93405

Kod OMIM

186200

Kod ICD10

Q70.4

Kod ICD11

LB79.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.