

# 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.