

Syndaktylia typu 5

Kod Orpha: 93406 Kod OMIM: 186300

Opis choroby *

Definicja

A rare non-syndromic syndactyly characterized by soft tissue syndactyly of the 3rd and 4th fingers and the 2nd and 3rd toes associated with metacarpal and metatarsal fusion of the 4th and 5th digits. Shortening of fused metacarpals, ulnar deviation of fingers, interdigital cleft, camptodactyly, short distal phalanges, and absent distal interphalangeal creases have also been reported.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Wada morfologiczna	Postaxial syndactyly with metacarpal synostosis SD5
	Syndaktylia zaosiowa z kościozrostem kości śródręcza SD5

Kod ORPHA
93406

Kod OMIM
186300

Kod ICD10
Q70.2

Kod ICD11
LB79.Y

*[Źródło](#)

[orphanet](#)

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl