

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

Wada morfologiczna

Synonimy

Postaxial syndactyly with metacarpal synostosis

SD5

Syndaktylia zaosiowa z kościzrostem kości śródreżcza

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