

# Brachydaktylia typu A6

Kod Orpha: 93382 Kod OMIM: 112910

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare primary bone dysplasia disorder characterized by brachymesophalangy with mesomelic short limbs, and carpal and tarsal bone abnormalities. In general, the affected individuals are of slightly short stature and normal intelligence. The syndrome has been described in a kindred with seven affected members from three generations. Transmission appears to be autosomal dominant.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Osebold-Remondini syndrome  
Zespół Osebolda i Remondiniego

#### Kod ORPHA

93382

#### Kod OMIM

112910

#### Kod ICD10

Q73.8

#### Kod ICD11

LD26.1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.