

Brachydaktylia typu A1

Kod Orpha: 93388 Kod OMIM: 616849

Opis choroby *

Definicja

A rare, congenital limb malformation characterized by shortened or underdeveloped middle phalanges of all digits, that are sometimes fused with the terminal phalanges. The proximal phalanges of the thumbs and big toes are also shortened. Short stature in adulthood has been reported in association.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Brachydactyly, Farabee type
Brachydaktylia, typ Farabee

Kod ORPHA

93388

Kod OMIM

616849

Kod ICD10

Q73.8

Kod ICD11

LD26.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.