

Brachydaktylia typ B1

Kod Orpha: 572385 Kod OMIM: 113000

Opis choroby *

Definicja

A rare subtype of brachydactyly type B characterized by hypoplasia or aplasia of the distal phalanges of digits 2-5 with or without nail dysplasia, in association with fusion of the middle and distal phalanges, a broad or bifid thumb, and occasionally distal and proximal symphalangism or syndactyly. The feet are less severely affected than the hands.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Kod ORPHA

572385

Kod OMIM

113000

Kod ICD10

Q73.8

Kod ICD11

LD26.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.