

Dysplazja kończynowo-piersiowo-kręgową

Kod Orpha: 957 Kod OMIM: 102510

Opis choroby *

Definicja

A rare skeletal dysplasia characterized by fusion of the carpal and tarsal bones, with complex anomalies of the fingers and toes (preaxial polydactyly of the hands and/or feet, syndactyly of fingers and toes, hypoplasia and dysgenesis of metatarsal bones).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

F syndrome
Zespół F

Kod ORPHA

957

Kod OMIM

102510

Kod ICD10

Q74.8

Kod ICD11

LD26.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.