

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych F syndrome	Zespół F

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
957	102510	Q74.8

Kod ICD11
LD26.2

[*Źródło](#)

orphanet