

## Opis choroby \*

### Definicja

An extremely rare malformation syndrome characterized by the association of partial distal aphalangia with syndactyly, duplication of metatarsal IV, microcephaly, and mild intellectual disability.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Kod ORPHA

1113

#### Kod OMIM

600384

#### Kod ICD10

Q87.2

#### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet