

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