

Autosomalny dominujący zespół skrzydlik podkolanowych

Kod Orpha: 1300 Kod OMIM: 119500

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic, multiple congenital anomalies syndrome characterized by cleft lip, with or without cleft palate, pits in the lower lip, contractures of the lower extremities, abnormal external genitalia, syndactyly of fingers and/or toes, and a pyramidal skin fold over the hallux nail.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Facio-genito-popliteal syndrome
Zespół płetwistości podkolanowej
Zespół twarzowo-płciowo-podkolanowy
Popliteal web syndrome

Kod ORPHA

1300

Kod OMIM

119500

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

LD26.4Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl