

## 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          | Synonimy                            |
|-----------------------|-------------------------------------|
| Zespół wad wrodzonych | Facio-genito-popliteal syndrome     |
|                       | Zespół płetwistości podkolanowej    |
|                       | Zespół twarzowo-płciowo-podkolanowy |
|                       | Popliteal web syndrome              |

| Kod ORPHA | Kod OMIM | Kod ICD10 |
|-----------|----------|-----------|
| 1300      | 119500   | Q87.2     |

**Kod ICD11**  
LD26.4Y

---

### \*Źródło

orphanet