

Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu 13

Kod Orpha: 141330 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Orofaciodigital syndrome type 13 is a rare subtype of orofacioidigital syndrome, with sporadic occurrence, characterized by cardiac (mitral and tricuspid valve dysplasia) and neuropsychiatric manifestations (epilepsy, depression), in addition to oral, facial and digital malformations (lingual hamartomas, cleft lip, brachydactyly, clinodactyly, syndactyly of hands and feet). Leukoaraiosis, on brain MRI examination, is also associated.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Degner syndrome
OFD13
OFD13
Oral-facial-digital syndrome type 13

Kod ORPHA

141330

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD25.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.