

Zespół Catela i Manzkego

Kod Orpha: 1388 Kod OMIM: 616145

Opis choroby *

Definicja

Catel-Manzke syndrome is a rare bone disease characterized by bilateral hyperphalangy and clinodactyly of the index finger typically in association with Pierre Robin sequence (see this term) comprising micrognathia, cleft palate and glossoptosis.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Hyperphalangy-clinodactyly of index finger with Pierre Robin syndrome
Anomalia palca wskazującego - zespół Pierre'a i Robina
Hiperfalangia-klinodaktylia palca wskazującego z zespołem Pierre'a i Robina
Micrognathia digital syndrome
Sekwencja Pierre'a i Robina - hiperfalangia - klinodaktylia
Zespół Pierre'a i Robina - hiperfalangia - klinodaktylia
Zespół Pierre'a i Robina z hiperfalangią i klinodaktylią
Zespół podniebienneo-palcowy, typ Catela i Manzke
Index finger anomaly-Pierre Robin syndrome
Micrognathia digital syndrome
Palatodigital syndrome, Catel-Manzke type
Pierre Robin sequence-hyperphalangy-clinodactyly syndrome
Pierre Robin syndrome-hyperphalangy-clinodactyly syndrome

Kod ORPHA
1388

Kod OMIM
616145

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl