

## 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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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 podniebienno-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