

# Zespół Feingolda

Kod Orpha: 1305 Kod OMIM: 614326

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic, congenital malformation syndrome characterized by microcephaly, short stature and numerous digital anomalies (brachymesophalangy, fifth finger clinodactyly, syndactyly of toes and hypoplastic thumbs), mild learning deficit and short palpebral fissures. The two subtypes are clinically distinguished by the presence (type 1) or absence (type 2) gastrointestinal atresia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Brunner-Winter syndrome  
Anomalie palców ze skróceniem szpar powiekowych i atreją przełyku lub dwunastnicy  
FGLDS  
FS  
Małogłowie - niepełnosprawność intelektualna  
- szczelina tchawiczo-przełykowa  
Małogłowie - zespół oczno-palcowo-przełykowo-dwunastniczy  
MMT  
Zespół Brunnera i Wintera  
Zespół małogłowie-anomalie palców-normalna inteligencja  
Zespół MODED  
Zespół oczno-palcowo-przełykowo-dwunastniczy  
Zespół ODED  
Digital anomalies with short palpebral fissures and atresia of esophagus or duodenum  
FGLDS  
FS  
MMT  
MODED syndrome  
Microcephaly-digital anomalies-normal intelligence syndrome  
Microcephaly-intellectual disability-

tracheoesophageal fistula syndrome  
Microcephaly-oculo-digito-esophageal-  
duodenal syndrome syndrome  
ODED syndrome  
Oculo-digito-esophageal-duodenal syndrome

**Kod ORPHA**  
1305

**Kod OMIM**  
614326

**Kod ICD10**  
Q87.8

**Kod ICD11**  
LD2F.1Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.