

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.

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