

Wrodzone zdwojenie kości strzałkowej - diplopodia

Kod Orpha: 1757 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A very rare, genetic, congenital limb malformation syndrome characterized by duplication of the fibula associated with pre-axial mirror polydactyly of the foot, that may occur as an isolated malformation or be associated with other anomalies, including ulnar dimelia, facial abnormalities and sacrococcygeal teratoma.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Leg duplication-mirror foot syndrome
Zdwojenie nogi - lustrzane odbicie stopy

Kod ORPHA

1757

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q74.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.