

Kryptomikrocja - brachydaktylia - dodatkowy łuk koniuszka palca

Kod Orpha: 1547 Kod OMIM: 123560

Opis choroby *

Definicja

Rzadki genetyczny zespół wrodzonych wad rozwojowych, charakteryzujący się połączeniem obustronnej kryptomikrotii, brachytelomezofalangii z krótkimi środkowymi i dalszymi paliczkami palców 2-5, hipoplastycznymi paznokciami u stóp i nadmiernie bogatymi wzorami linii pialarnych. Od 1988 roku nie było dalszych opisów w literaturze.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Cryptomicrotia-brachydactyly syndrome
Zespół kryptomikrocja-brachydaktylia
Zespół Tonoki, Ohura i Niikawa
Tonoki-Ohura-Niikawa syndrome

Kod ORPHA

1547

Kod OMIM

123560

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl