

## 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 pailarnych. Od 1988 roku nie było dalszych opisów w literaturze.

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Cryptomicrotia-brachydactyly syndrome
	Zespół kryptomikrocja-brachydaktylia
	Zespół Tonoki, Ohura i Niikawa
	Tonoki-Ohura-Niikawa syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1547	123560	Q87.8

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet