

# Brachydaktylia typu B2

Kod Orpha: 140908 Kod OMIM: 611377

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Brachydaktylia typu B2 jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym, wrodzonym zaburzeniem rozwojowym kończyn, które charakteryzuje się niedorozwojem/brakiem dystalnych i/lub środkowych paliczków II-V palców rąk i stóp (często wada jest bardziej nasiloną w palcach rąk/stóp IV-V, a mniej w palcach rąk/stóp II-III ), z towarzyszącymi proksymalnym, a czasami dystalnym symfalangizmem, fuzją kości nadgarstka/kości stępu i częściową skórną syndaktylią. Dodatkowo opisywano proksymalne usadowienie kciuka, niedosłuch czuciowo-nerwowy i dalekowzroczność.

### Dane

### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

### Kod ORPHA

140908

### Kod OMIM

611377

### Kod ICD10

Q73.8

### Kod ICD11

LD26.1

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.