

Opis choroby *

Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis with digit duplication, polydactyly, syndactyly, and/or hyperphalangy characterized by multiple congenital anomaly syndrome.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	GCPS
	GCPS

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
380	175700	Q87.0

Kod ICD11
LD26.2

*Źródło

orphanet