

一个短指少指（趾）节病家系的调查¹⁾

李庆检, 马玉成, 刘家顺, 林广湛²⁾

山东省济宁医专生物学教研室

收稿日期 修回日期 网络版发布日期 接受日期

摘要 多指（趾）、并指（趾）和缺指病，在人类为多见的遗传性疾病。而短指（趾）、少指（趾）节病（Brachyhypophalangia）则较为少见。1951年Bell 将遗传性短指（趾）分为5型[73。在A：型短指中，以患指中间指骨变短，并可能与远节指骨相融合为主要特征。我们调查的家系中，所有患指（趾）都有不同程度的中节指骨、远节指骨变短及该两节指骨相融合的现象。外观呈两节手指畸形。与有关资料C3, 4, 6, 83所论述的该病症状相对照，认为该短指少指（趾）节病家系患者基本符合Bell中的A, 型。现将我们的调查报告如下。

关键词

分类号

Abstract

Key words

DOI:

通讯作者

扩展功能

本文信息

- ▶ [Supporting info](#)
- ▶ [PDF\(0KB\)](#)
- ▶ [\[HTML全文\]\(0KB\)](#)
- ▶ [参考文献](#)

服务与反馈

- ▶ [把本文推荐给朋友](#)
- ▶ [加入我的书架](#)
- ▶ [加入引用管理器](#)
- ▶ [复制索引](#)
- ▶ [Email Alert](#)
- ▶ [文章反馈](#)
- ▶ [浏览反馈信息](#)

相关信息

- ▶ [本刊中 无 相关文章](#)
- ▶ 本文作者相关文章

- [李庆检](#)
- [马玉成](#)
- [刘家顺](#)
- [林广湛](#)