

一罕见的短指少指（趾）节病的家系

陈敬焕, 伍南栋, 王睿知

湖南省怀化地区第二人民医院

收稿日期 修回日期 网络版发布日期 接受日期

摘要 短指少指（趾）节病是短指畸形的一个类型，是一种遗传病。1905年Farabee首先报告^[1] 并命名为Brachydactylia; 1965年许氏报告一家族短指多指节病(brachyhyperphalangia)^[2]。本文报告一罕见的以双手、双足第二节指（趾）骨缺失为特征的短指（趾）畸形的家系，共，代30人。据Yanuse材料可靠性分级¹⁾，本文属I级和IV级可靠性者各15人（图1）0

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
 - [陈敬焕](#)
 - [伍南栋](#)
 - [王睿知](#)