

# Zespół Urbana, Rogersa i Meyera

## Kod Orpha: 3409 Kod OMIM: 264010

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare syndromic intellectual disability characterized by intellectual deficit, short stature, obesity, genital abnormalities, and hand and/or toe contractures. The patients also present with generalized osteoporosis and a history of frequent fractures. This syndrome is similar to Prader-Willi syndrome, but the hand contractures and osteoporosis, together with the lack of hypotonia, indicate this is a different entity.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Intellectual disability-short stature-hand contractures-genital anomalies syndrome  
Fenotyp przypominający zespół Pradera i Williego - osteopenia - kamptodaktylia  
Niepełnosprawność intelektualna - niski wzrost - przykurcze rąk - anomalie narządów płciowych  
Prader-Willi habitus-osteopenia-camptodactyly syndrome

Kod ORPHA  
3409

Kod OMIM  
264010

Kod ICD10  
Q87.8

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)