

Opis choroby *

Definicja

A very rare and mild form of spondylocostal dysostosis characterized by vertebral and costal segmentation defects, often with a reduction in the number of ribs.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Autosomal dominant spondylocostal dysplasia Autosomalna dominująca dysplazja kręgowo- żebrowa

Kod ORPHA
1797

Kod OMIM
122600

Kod ICD10
Q76.4

Kod ICD11
LD24.H

*Źródło

orphanet