

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

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

Synonimy

Kod ORPHA

1797

Kod OMIM

122600

Kod ICD10

Q76.4

Kod ICD11

LD24.H

*Źródło

orphanet