

# Zespół Stüve'a i Wiedemanna

Kod Orpha: 3206 Kod OMIM: 601559

## Opis choroby \*

### Definicja

Stüve-Wiedemann syndrome (SWS) is a rare autosomal recessive congenital primary skeletal dysplasia, characterized by small stature, bowing of the long bones, camptodactyly, hyperthermic episodes, respiratory distress/apneic episodes and feeding difficulties that usually lead to early mortality.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Neonatal Schwartz-Jampel syndrome  
Dysplazja Stüve'a i Wiedemanna  
SJS2  
Schwartz-Jampel syndrome type 2  
Stüve-Wiedemann dysplasia

#### Kod ORPHA

3206

#### Kod OMIM

601559

#### Kod ICD10

Q78.8

#### Kod ICD11

LD24.C

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.