

# Zaburzenia spektrum zespołu uszno-podniebienne-paliczkowego

**Kod Orpha: 364541 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

Otopalatodigital syndrome spectrum disorder is a primary bone dysplasia and encompasses a group of congenital anomalies that are characterized by skeletal dysplasia of varying clinical severity and an X linked dominant pattern of inheritance. This group includes otopalatodigital syndrome type 1 and 2 (OPD1, OPD2) which are characterized in affected males by cleft palate, conductive hearing loss, craniofacial abnormalities and skeletal dysplasia; Melnick-Needles syndrome (MNS) which displays skeletal deformities in females and embryonic or perinatal lethality in most males; frontometaphyseal dysplasia (FMD); and terminal osseous dysplasia - pigmentary defects.

### Dane

#### Klasyfikacja

Grupa fenomenów

#### Synonimy

OPD spectrum disorder  
OPSD  
Zaburzenia spektrum OPD  
OPSD

#### Kod ORPHA

364541

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

-

#### 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)