

Pierwotna karłowatość osteodysplastyczna mikrocefaliczna typu II

Kod Orpha: 2637 Kod OMIM: 210720

Opis choroby *

Definicja

A rare bone disease and a form of microcephalic primordial dwarfism characterized by severe pre- and postnatal growth retardation, with marked microcephaly in proportion to body size, skeletal dysplasia, abnormal dentition, insulin resistance, and increased risk for cerebrovascular disease.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

MOPD type II
MOPD typu II
Pierwotna karłowatość osteodysplastyczna Majewskiego typu II
Majewski osteodysplastic primordial dwarfism type II

Kod ORPHA

2637

Kod OMIM

210720

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

LD20.2

[*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