

Zespół dysplazji szkieletowej-niedoboru odporności związanej z limfocytami T-opóźnionego rozwoju

Kod Orpha: 508533 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by the association of developmental delay, variable intellectual disability, skeletal dysplasia, and in many cases T-cell immunodeficiency and other immunologic abnormalities. Skeletal findings include short stature, anomalies of the long bones, hands and feet, and pelvis, platyspondyly, cervical malformation, and pectus excavatum. Dysmorphic facial features, such as coarse face, hypertelorism, and broad nasal tip, may be present. Additional reported manifestations are seizures, hyperreflexia, nystagmus, and muscular hypotonia, as well as multiple liver cysts.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

EXTL3-related neuro-immuno-skeletal dysplasia syndrome
Zespół dysplazji neuro-immuno-szkieletowej związanej z EXTL3
Zespół dysplazji neuro-immuno-szkieletowej wywołanej niedoborem EXTL3
Neuro-immuno-skeletal dysplasia syndrome due to EXTL3 deficiency

Kod ORPHA

508533

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

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