

Atelosteogeneza typu III

Kod Orpha: 56305 Kod OMIM: 108721

Opis choroby *

Definicja

A rare skeletal dysplasia characterized by short limbs dysmorphic facies and diagnostic radiographic findings.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

AO3
AO3
AOIII
AOIII
Atelosteogenesis type 3

Kod ORPHA

56305

Kod OMIM

108721

Kod ICD10

Q78.8

Kod ICD11

LD24.E

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.