

# 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.