

# Dysplazja tanatoforyczna typu 2

## Kod Orpha: 93274 Kod OMIM: 187601

### Opis choroby \*

#### Definicja

Dysplazja/karłowatość tanatoforyczna typu II jest formą dysplazji tanatoforycznej (zobacz ten termin), która charakteryzuje się skróceniem kończyn (mikromelia), prostymi kośćmi długimi, wielkogłowiem, brachydaktylią (skrócenie palców), skróconymi żebrami i czaszką o kształcie koniczyny trójlistnej (kleeblattschaedel).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Cloverleaf skull-micromelic bone dysplasia syndrome

Czaszka w kształcie trójlistnej koniczyny - dysplazja mikromeliczna kości

Karłowatość tanatoforyczna - czaszka w kształcie trójlistnej koniczyny

Karłowatość tanatoforyczna typu 2

TD2

TD2

Thanatophoric dwarfism type 2

Thanatophoric dwarfism-cloverleaf skull syndrome

#### Kod ORPHA

93274

#### Kod OMIM

187601

#### Kod ICD10

Q77.1

#### Kod ICD11

LD24.02

---

[\\*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)