

# Dysplazja kręgowo-nasadowo-przynasadowa typu Mengera

**Kod Orpha: 93347 Kod OMIM: 617396**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare spondyloepimetaphyseal dysplasia characterized by severe short-limb short stature beginning prenatally, joint hypermobility, dental abnormalities, dysmorphic facial features (including hypertelorism, midface hypoplasia, macroglossia, and prognathism), and other skeletal anomalies (such as atlantoaxial subluxation causing compression of the spinal cord, kyphoscoliosis, hip dislocation, or rocker-bottom feet). Mild intellectual disability may also be present.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Spondyloepimetaphyseal dysplasia, Menger type

Spondyloepimetaphyseal dysplasia, anauxetic type

Spondyloepimetaphyseal dysplasia, Menger type

Spondyloepimetaphyseal dysplasia, anauxetic type

#### Kod ORPHA

93347

#### Kod OMIM

617396

#### Kod ICD10

Q77.7

#### Kod ICD11

LD24.3

---

[\\*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)