

Achondrogenesa typu 1B

Kod Orpha: 93298 Kod OMIM: 600972

Opis choroby *

Definicja

A rare, lethal type of achondrogenesis characterized by severe micromelia with very short fingers and toes, a flat face, a short neck, thickened soft tissue around the neck, hypoplasia of the thorax, protuberant abdomen, a hydropic fetal appearance and distinctive histological features of the cartilage.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Achondrogenesis, Parenti-Fraccaro type

Achondrogenesa typu Parenti i Fraccaro

Kod ORPHA

93298

Kod OMIM

600972

Kod ICD10

Q77.0

Kod ICD11

LD24.50

[* Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.