

Dysplazja kręgosłupowo-przynasadowa typu Schmidta

Kod Orpha: 93316 Kod OMIM: 184253

Opis choroby *

Definicja

Spondylometaphyseal dysplasia, Schmidt type is characterized by short stature, myopia, small pelvis, progressive kypho-scoliosis, wrist deformity, severe genu valgum, short long bones, and severe metaphyseal dysplasia with moderate spinal changes and minimal changes in the hands and feet.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Spondylometaphyseal dysplasia with severe genu valgum
Dysplazja kręgosłupowo-przynasadowa typu algierskiego
Dysplazja kręgosłupowo-przynasadowa z ciężką postacią kolan koślawych
Spondylometaphyseal dysplasia, Algerian type

Kod ORPHA

93316

Kod OMIM

184253

Kod ICD10

Q77.8

Kod ICD11

LD24.4

[*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