

Ciężka achondroplazja - opóźnienie rozwoju - rogowacenie ciemne

Kod Orpha: 85165 Kod OMIM: 616482

Opis choroby *

Definicja

Severe achondroplasia-developmental delay-acanthosis nigricans syndrome is characterised by the association of severe achondroplasia with developmental delay and acanthosis nigricans. It has been described in four unrelated individuals. Structural central nervous system anomalies, seizures and hearing loss were also reported, together with bowing of the clavicle, femur, tibia and fibula in some cases. The syndrome is caused by a Lys650Met substitution in the kinase domain of fibroblast growth factor receptor 3 (encoded by the *FGFR3* gene; 4p16.3).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SADDAN

SADDAN

Kod ORPHA

85165

Kod OMIM

616482

Kod ICD10

Q77.4

Kod ICD11

-

[*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