

# Dyzostoza kończynowa

Kod Orpha: 950 Kod OMIM: 614613

## Opis choroby \*

### Definicja

An acromelic dysplasia that is characterized by severe brachydactyly, peripheral dysostosis with facial dysostosis, nasal hypoplasia, and developmental delay.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Acrodysplasia  
Akrodyzostoza  
Zespół Arklessa i Grahama  
Zespół Maroteaux i Malamuta  
Arkless-Graham syndrome  
Maroteaux-Malamut syndrome  
Acrodysostosis with or without multiple hormonal resistance

#### Kod ORPHA

950

#### Kod OMIM

614613

#### Kod ICD10

Q75.4

#### Kod ICD11

LD2F.16

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)