

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