

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 Acrodysplasia

Synonimy

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