

## Opis choroby \*

### Definicja

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

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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