

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