

# Dyzostoza kończynowo-twarzowa typu Weyersa

## Kod Orpha: 952 Kod OMIM: 193530

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare ectodermal dysplasia syndrome with bone abnormalities characterized by onychodystrophy; anomalies of the lower jaw, oral vestibule and dentition; post-axial polydactyly; moderately restricted growth with short limbs; and normal intelligence. Although it closely resembles Ellis-van Creveld syndrome (see this term), an allelic disorder and another type of ciliopathy, WAD is usually a milder disease without the presence of heart abnormalities and is inherited in an autosomal dominant manner.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Curry-Hall syndrome  
Dyzostoza kończynowo-zębowa typu Weyersa  
Dyzostoza kończynowo-zębowa Weyersa  
Zespół Curry i Halla  
Weyers acrodental dysostosis  
Weyers acrofacial dysostosis

#### Kod ORPHA

952

#### Kod OMIM

193530

#### Kod ICD10

Q75.4

#### Kod ICD11

LD25.2

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)