

Dominująca chondrodysplazja sprzężona z chromosomem X, typ Chassainga i Lacombe'a

Kod Orpha: 163966 Kod OMIM: 300863

Opis choroby *

Definicja

X-linked dominant chondrodysplasia Chassaing-Lacombe type is a rare genetic bone disorder characterized by chondrodysplasia, intrauterine growth retardation (IUGR), hydrocephaly and facial dysmorphism in the affected males.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

X-linked dominant chondrodysplasia-hydrocephaly-microphthalmia syndrome
Dominująca chondrodysplazja sprzężona z chromosomem X - wodogłowie - małowocze

Kod ORPHA

163966

Kod OMIM

300863

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.