

# 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.