

# Dysplazja akromezomeliczna typu Maroteaux

## Kod Orpha: 40 Kod OMIM: 602875

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autosomal recessive acromesomelic dysplasia characterized by severe dwarfism (adult height <120 cm), both axial and appendicular involvement (shortening of the middle and distal segments of limbs and vertebral shortening), and with normal facial appearance and intelligence. It is a less severe form than acromesomelic dysplasia, Grebe type and acromesomelic dysplasia, Hunter-Thomson type .

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Kod ORPHA

40

#### Kod OMIM

602875

#### Kod ICD10

Q77.8

#### Kod ICD11

LD24.9

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.