

<b>PREFACE</b> .....	9	53. Ostéopétrose .....	208
<i>Docteur Pierre Maroteaux</i>		54. Ostéopocilie ponctuée .....	214
<b>CHAPITRE I : ATLAS ICONOGRAPHIQUE</b> .....	11	55. Oto-palato-digital de type II (syndrome).....	216
<i>G.Genin, F.Cuillier, Ph. Jeanty, Ch. Durand,</i>		56. Pterygium multiples (maladie des).....	219
<i>H. Ducou le Pointe, G. Finidori, G.Gorincour, F. Bing</i>		57. Pycnodysostose .....	221
1. Achondrogenèse .....	12	58. Régression caudale (syndrome de).....	225
2. Achondroplasie .....	16	59. Roberts (syndrome de).....	228
3. Agénésie radiale.....	25	60. Rubinstein-Taybi (syndrome) .....	230
4. Apert (syndrome d').....	28	61. Sotos (syndrome de) .....	233
5. Arthrogrypose .....	32	62. Stüve-Wiedeman (syndrome de).....	235
6. Blount (maladie de).....	36	63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome) .....	238
7. Caffey (maladie de) .....	38	64. Trisomie 18.....	241
8. Chondrodysplasie ponctuée primitive .....	41	65. Trisomie 21.....	244
9. Cockayne (syndrome de) .....	46	66. Turner (syndrome de) .....	250
10. De Lange (syndrome de) .....	49	67. Wormiens (os).....	254
11. Dyggve-Melchior-Clausen (syndrome de).....	52	<b>CHAPITRE II : GAMMES ETIOLOGIQUES</b> .....	257
12. Dyschondrostéose de Léri.....	55	<i>G. Genin</i>	
13. Dysostose mandibulo-faciale .....	58	<b>Anomalies générales :</b>	
14. Dysostose spondylo-costale .....	61	1. âge osseux avancé.....	259
15. Dysplasie campomélique.....	65	2. retard de l'âge osseux .....	259
16. Dysplasie cléido-crânienne .....	67	3. fractures multiples.....	259
17. Dysplasie crâniodiaphysaire.....	72	4. ostéoporose ou défaut de minéralisation.....	260
18. Dysplasie crâniométaphysaire.....	74	5. défaut de minéralisation osseuse anténatale.....	260
19. Dysplasie diaphysaire progressive .....	77	6. ostéosclérose plus ou moins diffuse.....	261
20. Dysplasie diastrophique .....	79	7. condensation ou calcification localisée.....	261
21. Dysplasie épiphysaire hémimélique .....	83	8. luxations articulaires multiples.....	262
22. Dysplasie épiphysaire multiple .....	87	9. calcification des parties molles.....	262
23. Dysplasie mésomélique type Langer.....	91	10. perte de mobilité articulaire, contractures .....	262
24. Dysplasie métaphysaire type Schmid.....	93	11. asymétrie de longueur des membres.....	263
25. Dysplasie métatropique.....	96	12. membres anormalement courts.....	263
26. Dysplasie spondylo-épiphysaire congénitale.....	100	<b>Anomalies localisées :</b>	
27. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski.....	104	1. anomalies du bassin .....	264
28. Dysplasie thanatophore.....	107	2. anomalies vertébrales.....	264
29. Dysplasie thoracique asphyxiant .....	110	3. anomalies du crâne.....	265
30. Ellis van Creveld (syndrome d') .....	113	4. anomalies cervico-faciales.....	266
31. Enchondromatose.....	118	5. anomalies des extrémités .....	268
32. Goltz (syndrome de).....	124	6. anomalies thoraciques.....	270
33. Hémimélie fibulaire .....	127	7. anomalies des os longs.....	272
34. Hémivertèbre.....	132	<b>CHAPITRE III : GLOSSAIRE</b>	
35. Holt-Oram (syndrome de) .....	136	Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel	
36. Hyperostose endostale .....	139	des anomalies osseuses constitutionnelles.....	277
37. Hypophosphatasie.....	142	<i>G. Genin</i>	
38. Hypoplasie fémorale.....	147	<b>CHAPITRE IV : LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE</b> .....	619
39. Klippel Feil (syndrome de) .....	151	<i>Ph. Jeanty, Ph. Coquel</i>	
40. Kniest (dysplasie de).....	153	<b>CHAPITRE V : CLASSIFICATION INTERNATIONALE</b>	
41. Larsen (syndrome de) .....	158	<b>et REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES</b> .....	657
42. Maladie exostosante .....	162	<i>G. Genin</i>	
43. Marfan (syndrome de) .....	168		
44. Mélorhéostose.....	173		
45. Mucopolidose .....	176		
46. Mucopolysaccharidose de type 1H (Hurler) .....	179		
47. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter).....	182		
48. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio) .....	184		
49. Nager (syndrome de) .....	188		
50. Noonan (syndrome de) .....	190		
51. Ostéogenèse imparfaite .....	193		
52. Ostéo-onycho-dysostose .....	205		