CHAPTER   ATLAS ICONOGRAPHIQUE   15	PREFACE	9	53. Ostéopétrose	208
SS. Dto-palato-digital de type II (syndrome)			•	
Separage				
Section   Commercial	CHAPITRE I : ATLAS ICONOGRAPHIQUE	11	,	
See Regression caudale (syndrome de)				
1. Achondrogenèse   12   25   60, Rubinstein Taybi (syndrome de)   230   2. Achondroplasie   16   61   50 tos (syndrome de)   233   3. Agénésie radiale   25   62, Stüve-Wiedeman (syndrome de)   233   3. Agénésie radiale   25   62, Stüve-Wiedeman (syndrome de)   238   63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome de)   238   63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome de)   236   63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome de)   240   65. Trisomie I 8   241   244   244   244   245   244   245   244   245   244   245   244   245   244   245   244   245   244   245   244   245				
1. Achondrogenèse   12   60. Rubinstein-Taybi (syndrome)   230   2. Achondroglaisie   16   61. Sotos (syndrome de)   233   3. Agénésie radiale   25   62. Stüve-Wiedeman (syndrome de)   238   63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome)   239   244	,			
2 Achondroplasie	1. Achondrogenèse	12		
3. Agertésir adiale.   25   62. Stive-Wiedeman (syndrome de).   235   3. Apert (syndrome d').   28   63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome)   235   4. Apert (syndrome de).   36   63. Tricho-rhino-phalangien de type I (syndrome)   235   5. Arthrogrypose.   32   64. Trisomile 18.   241   6. Blount (maladie de).   36   67. Vacrimine (syndrome de).   250   7. Caffey (maladie de).   36   67. Wormiens (os).   254   7. Cockayne (syndrome de).   40   8. Chondrodysplasie ponctuée primitive.   41   8. Dyschondrostéose de Léri.   55   8. Dyspolasie (syndrome de).   49   8. Dyspolasie (syndrome de).   52   9. Dyschondrostéose de Léri.   55   9. Dyspolasie campomélique.   65   9. Dyspolasie campomélique.   65   9. Dyspolasie craninodiaphysaire.   72   9. Dyspolasie diaphysaire progressive.   77   9. Dyspolasie diaphysaire progressive.   77   9. Dyspolasie diaphysaire progressive.   77   9. Dyspolasie diastrophique.   87   9. Dyspolasie diastrophique.   87   9. Dyspolasie embandique byte langer.   91   9. Dyspolasie embandique byte langer.				
A pert (syndrome d')   28   5. Arthrogrypose   32   6. Blount (maladie de)   36   6. Trisomie 18   241   244   6. Blount (maladie de)   36   6. Trisomie 21   244   6. Caffey (maladie de)   38   6. Chondrod syplasie ponctuée primitive   41   7. Caffey (maladie de)   38   6. Chondrod syplasie ponctuée primitive   41   7. Caffey (maladie de)   38   6. Chondrod syplasie ponctuée primitive   41   7. Caffey (maladie de)   38   6. Trisomie 21   244   6. Chayne (syndrome de)   49   27. Caffey (maladie de)   40   40   27. Caffey (maladie de)   40   27. Caffey (maladie de)   40   40   40   40   40   40   40   4	,			
5. Arthrogrypose				
6. Blount (maladie de)				
2. Cafey (maladie de)         38         66. Turner (syndrome de)         250           9. Cockayne (syndrome de)         41         67. Wormiens (os)         254           9. Cockayne (syndrome de)         46         46         47           10. De Lange (syndrome de)         49         46         46         47           11. Dygog-Melchior-Clausen (syndrome de)         52         42         48         48         49         48         48         49         49         49         49         49         49         49         49         49         49         49         40         4	<b>*</b> · · ·			
8. Chondrodysplasie ponctuée primitive	•			
9. Cockayne (syndrome de)			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Change (syndrome de)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		07. 4401111(1)3 (03)	25 1
11. Dyggwe-Melchior-Clausen (syndrome de)			CHAPITRE II - CAMMES ETIOLOGIQUES	257
12. Dyschondrostéose de Léri.				237
13. Dysostose mandibulo-faciale			G. Germi	
14. Dysostose spondylo-costale			Anomalias gánáralas :	
15. Dysplasie campomélique.       .65       1. âge osseux avancée.       .259         16. Dysplasie crâniodiaphysaire.       .72       2. retard de l'âge osseux.       .259         17. Dysplasie crâniodiaphysaire.       .72       3. fractures multiples.       .259         18. Dysplasie diaphysaire progressive.       .77       5. défaut de minéralisation.       .260         19. Dysplasie diastrophique.       .79       5. défaut de minéralisation osseuse anténatale.       .260         20. Dysplasie distrophique.       .79       6. ostéosclérose plus ou moins diffuse.       .261         21. Dysplasie épiphysaire hémimélique.       .83       7. condensation ou calcification localisée.       .261         21. Dysplasie métaphysaire type Schmid.       .93       8. luxations articulaires multiples.       .262         22. Dysplasie métatropique.       .96       11. asymétrie de longueur des membres.       .263         26. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Schmid.       .93       11. asymétrie de longueur des membres.       .263         26. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski.       .104       Anomalies localisées.       .264         29. Dysplasie thoracique asphyxiante.       .107       .113       1. anomalies du bassin.       .264         31. Enchondromatose.       .118       2. anomalies du bassin.       .264			Anomalies generales .	
16. Dysplasie cléido-crânienne			1 âgo ossouv avansó	250
17. Dysplasie crâniodiaphysaire	, , ,		•	
18. Dysplasie crâniométaphysaire.				
19. Dysplasie diaphysaire progressive				
20. Dysplasie diastrophique         .79         6. ostéosclérose plus ou moins diffuse         .261           21. Dysplasie épiphysaire hémimélique         .83         7. condensation ou calcification localisée         .261           22. Dysplasie épiphysaire multiple         .87         8. luxations articulaires multiples         .262           23. Dysplasie mésomélique type Langer         .91         9. calcification des parties molles         .262           24. Dysplasie métatropique         .96         10. perte de mobilité articulaire, contractures         .263           25. Dysplasie métatropique         .96         11. asymétrie de longueur des membres         .263           26. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski         104         12. membres anormalement courts         .263           27. Dysplasie thoracique asphyxiante         .10         .11         .3 anomalies du bassin         .264           31. Enchondromatose         .118         .1 anomalies du bassin         .264           32. Goltz (syndrome de)         .124         .3 anomalies du crâne         .265           33. Hémimélie fibulaire         .127         .4 anomalies cervico-faciales         .266           34. Hémivertèbre         .132         .3 anomalies du crâne         .263           35. Holt-Oram (syndrome de)         .136         .6 anomalies horaciqu				
21. Dysplasie épiphysaire hémimélique       83       7. condensation ou calcification localisée       261         22. Dysplasie épiphysaire multiple       87       8. luxations articulaires multiples       262         23. Dysplasie mésomélique type Langer       91       91       9. calcification des parties molles       262         24. Dysplasie métaphysaire type Schmid       93       10. perte de mobilité articulaire, contractures       262         25. Dysplasie métaphysaire type Schmid       100       11. asymétrie de longueur des membres       263         26. Dysplasie spondylo-épiphysaire type Kozlowski       104       104       11. asymétrie de longueur des membres       263         27. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski       104       104       11. asymétrie de longueur des membres       263         28. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski       104       104       12. membres anormalement courts       263         29. Dysplasie thoracique asphyxiante       110       113       1. anomalies localisées:       12. membres anormalement courts       263         30. Ellis van Creveld (syndrome d')       113       1. anomalies localisées:       264       3. anomalies du bassin       264         32. Goltz (syndrome de)       124       3. anomalies du crâne       265       3. anomalies du crâne       265				
22. Dysplasie épiphysaire multiple			·	
23. Dysplasie mésomélique type Langer. 91 24. Dysplasie métaphysaire type Schmid 93 25. Dysplasie métatropique. 96 26. Dysplasie spondylo-épiphysaire congénitale 100 27. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski. 104 28. Dysplasie thoracique asphyxiante 110 30. Ellis van Creveld (syndrome d') 113 30. Ellis van Creveld (syndrome d') 113 31. Anomalies localisées : 264 31. Enchondromatose 118 32. Goltz (syndrome de) 127 33. Héminélie fibulaire 127 34. Hemivertèbre 132 35. Holt-Oram (syndrome de) 136 40. Kniest (dysplasie de) 153 41. Larsen (syndrome de) 158 42. Maladie exostosante 162 43. Marfan (syndrome de) 158 44. Mélorhéostose 173 45. Mucoplysaccharidose de type II (Hurler) 179 47. Mucopolysaccharidose de type II (Hurler) 179 47. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio) 184 49. Nager (syndrome de) 180 50. Noonan (syndrome de) 190 51. Ostéogenèse imparfaite 190 51. Ostéogenèse imparfaite 120 51. Ostéogenèse imparfaite 120 52. Calcification des parties molles 262 10. perte de mobilité articulaire, contractures 262 11. asymétrie de longueur des membres 263 11. anomalies localisées: 11. anomalies du sasin 264 2. Anomalies coalisées: 2. Anomalies du crâne 264 3. anomalies du crâne 264 3. anomalies du sasin 264 4. Anomalies du sasin 264 4. Anomalies du sasin 264 4. Anomalies cevitebrales 264 3. anomalies du sasin 264 4. Anomalies du crâne 265 5. anomalies du crâne 265				
24. Dysplasie métaphysaire type Schmid       .93         25. Dysplasie satropique       .96         26. Dysplasie spondylo-épiphysaire congénitale       .100         27. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski       .104         28. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski       .104         28. Dysplasie thanatophore       .107         29. Dysplasie thoracique asphyxiante       .110         30. Ellis van Creveld (syndrome d')       .113         31. Enchondromatose       .118         23. Goltz (syndrome de)       .124         33. Heminélie fibulaire       .127         44. Meinviertèbre       .132         35. Holt-Oram (syndrome de)       .136         36. Hyperostose endostale       .139         37. Hypophosphatasie       .142         38. Hypoplasie fémorale       .147         39. Klippel Feil (syndrome de)       .151         40. Kniest (dysplasie de)       .153         41. Larsen (syndrome de)       .153         43. Marfan (syndrome de)       .158         44. Mélorhéostose       .173         45. Mucolipidose       .168         44. Mélorhéostose       .173         45. Mucolipidose       .176         46. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio)<				
25. Dysplasie métatropique				
26. Dysplasie spondylo-épiphysaire congénitale       100         27. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski       104         28. Dysplasie thanatophore       107         29. Dysplasie thoracique asphyxiante       110         30. Ellis van Creveld (syndrome d')       113         31. Enchondromatose       118         23. Goltz (syndrome de)       124         33. Héminélie fibulaire       127         34. Hémivertèbre       132         35. Holt-Oram (syndrome de)       136         36. Hyporostose endostale       139         37. Hypophosphatasie       142         38. Hypoplasie fémorale       147         39. Klippel Feil (syndrome de)       151         40. Kniest (dysplasie de)       151         41. Larsen (syndrome de)       158         42. Maladie exostosante       162         43. Marfan (syndrome de)       168         44. Mélorhéostose       173         45. Mucolpidose       168         44. Mejorhéostose       173         45. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       179         47. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       182         48. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio)       184         49. Nager (syndrome de)       180				
27. Dysplasie spondylo-métaphysaire type Kozlowski.       104         28. Dysplasie thanatophore.       107         29. Dysplasie thoracique asphyxiante       110         30. Ellis van Creveld (syndrome d')       113         31. Enchondromatose.       118         2. Goltz (syndrome de)       124         33. Hémimélie fibulaire       127         34. Hémivertèbre.       132         35. Holt-Oram (syndrome de)       136         36. Hyperostose endostale       139         37. Hypophosphatasie.       142         38. Hypoplasie fémorale       142         39. Klippel Feil (syndrome de)       151         40. Kniest (dysplasie de)       153         41. Larsen (syndrome de)       158         42. Maladie exostosante       162         43. Marfan (syndrome de)       168         44. Mélorhéostose       173         45. Mucolipidose       176         46. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       179         47. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio)       184         49. Nager (syndrome de)       188         50. Noonan (syndrome de)       180         50. Noonan (syndrome de)       180         50. Noonan (syndrome de)       180			, -	
28. Dysplasie thanatophore			12. membres anormalement courts	263
29. Dysplasie thoracique asphyxiante				
30. Ellis van Creveld (syndrome d')			Anomalies localisées :	
31. Enchondromatose.       118       2. anomalies vertébrales       264         32. Goltz (syndrome de)       124       3. anomalies du crâne       265         33. Hémimélie fibulaire       127       4. anomalies cervico-faciales       266         34. Hémivertèbre       132       5. anomalies des extrémités       268         35. Holt-Oram (syndrome de)       136       6. anomalies des extrémités       268         36. Hyperostose endostale       139       7. anomalies des os longs       270         37. Hypophosphatasie       142         38. Hypoplasie fémorale       147         39. Klippel Feil (syndrome de)       151       CHAPITRE III : GLOSSAIRE         40. Kniest (dysplasie de)       153       Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles       277         41. Larsen (syndrome de)       158       des anomalies osseuses constitutionnelles       277         42. Maladie exostosante       162       6. Genin         43. Marfan (syndrome de)       168         44. Mélorhéostose       173       CHAPITRE IV : LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE       619         45. Mucolpidose       176       Ph. Jeanty, Ph. Coquel         46. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       182         48. Mucopolysaccharidose de				
32. Goltz (syndrome de)       124       3. anomalies du crâne       265         33. Hémimélie fibulaire       127       4. anomalies cervico-faciales       266         34. Hémivertèbre       132       5. anomalies des extrémités       268         35. Holt-Oram (syndrome de)       136       6. anomalies thoraciques       270         36. Hyperostose endostale       139       7. anomalies des os longs       272         37. Hypophosphatasie       142       147       147         39. Klippel Feil (syndrome de)       151       CHAPITRE III : GLOSSAIRE       Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles       277         40. Kniest (dysplasie de)       153       Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles       277         41. Larsen (syndrome de)       158       des anomalies osseuses constitutionnelles       277         42. Maladie exostosante       162       G. Genin         43. Marfan (syndrome de)       168         44. Mélorhéostose       173       CHAPITRE IV : LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE       619         45. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       182         48. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       182         49. Nager (syndrome de)       188         50. Noona	•			
33. Hémimélie fibulaire       127       4. anomalies cervico-faciales       266         34. Hémivertèbre       132       5. anomalies des extrémités       268         35. Holt-Oram (syndrome de)       136       6. anomalies des extrémités       270         36. Hyperostose endostale       139       7. anomalies des os longs       272         37. Hypophosphatasie       142       42         38. Hypoplasie fémorale       147       42         39. Klippel Feil (syndrome de)       151       CHAPITRE III : GLOSSAIRE         40. Kniest (dysplasie de)       153       Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles       277         42. Maladie exostosante       162       G. Genin       G. Genin         43. Marfan (syndrome de)       168       H. Jeanty, Ph. Coquel         44. Mélorhéostose       173       CHAPITRE IV : LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE       619         45. Mucopolysaccharidose de type 1H (Hurler)       182       Ph. Jeanty, Ph. Coquel         48. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio)       184       CHAPITRE V : CLASSIFICATION INTERNATIONALE         49. Nager (syndrome de)       188       CHAPITRE V : CLASSIFICATION INTERNATIONALE       et REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES       657         50. Noonan (syndrome de)       190       G. G				
34. Hémivertèbre       132       5. anomalies des extrémités       268         35. Holt-Oram (syndrome de)       136       6. anomalies thoraciques       270         36. Hyperostose endostale       139       7. anomalies des os longs       272         37. Hypophosphatasie       142       238. Hypoplasie fémorale       147         39. Klippel Feil (syndrome de)       151       CHAPITRE III : GLOSSAIRE         40. Kniest (dysplasie de)       153       Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles       277         42. Maladie exostosante       162       G. Genin       G. Genin         43. Marfan (syndrome de)       168       CHAPITRE IV : LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE       619         44. Mucopolysaccharidose de type 1H (Hurler)       179       Ph. Jeanty, Ph. Coquel         48. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       182       CHAPITRE V : CLASSIFICATION INTERNATIONALE         49. Nager (syndrome de)       184       CHAPITRE V : CLASSIFICATION INTERNATIONALE       et REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES       657         50. Noonan (syndrome de)       190       51. Ostéogenèse imparfaite       193				
35. Holt-Oram (syndrome de)       136       6. anomalies thoraciques       270         36. Hyperostose endostale       139       7. anomalies des os longs       272         37. Hypophosphatasie       142       238. Hypoplasie fémorale       147         39. Klippel Feil (syndrome de)       151       CHAPITRE III: GLOSSAIRE         40. Kniest (dysplasie de)       153       Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles       277         42. Maladie exostosante       162       G. Genin       43. Marfan (syndrome de)       168         44. Mélorhéostose       173       CHAPITRE IV: LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE       619         45. Mucolpidose       176       Ph. Jeanty, Ph. Coquel         46. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)       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				
36. Hyperostose endostale 139 7. anomalies des os longs 272 37. Hypophosphatasie 142 38. Hypoplasie fémorale 147 39. Klippel Feil (syndrome de) 151 CHAPITRE III : GLOSSAIRE 40. Kniest (dysplasie de) 153 Diagnostic étiologique et diagnostic différentiel des anomalies osseuses constitutionnelles 277 42. Maladie exostosante 162 G. Genin 43. Marfan (syndrome de) 168 44. Mélorhéostose 173 CHAPITRE IV : LE POINT DE VUE DE L'ARTISTE 619 45. 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 49. Nager (syndrome de) 190 51. Ostéogenèse imparfaite 193				
37. Hypophosphatasie				
38. Hypoplasie fémorale			7. anomalies des os longs	272
39. Klippel Feil (syndrome de)				
40. Kniest (dysplasie de)				
41. Larsen (syndrome de)				
42. Maladie exostosante				
43. Marfan (syndrome de)				277
44. Mélorhéostose			G. Genin	
45. Mucolipidose				
46. Mucopolysaccharidose de type 1H (Hurler)				619
47. Mucopolysaccharidose de type II (Hunter)			Ph. Jeanty, Ph. Coquel	
48. Mucopolysaccharidose de type IV (Morquio)				
49. Nager (syndrome de)       188       et REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES       657         50. Noonan (syndrome de)       190       G. Genin         51. Ostéogenèse imparfaite       193				
50. Noonan (syndrome de)				
51. Ostéggenèse imparfaite				657
51. Ostéogenèse imparfaite			G. Genin	
52. Ostéo-onycho-dysostoseContenu pr20stégé par copyright	51. Ostéogenèse imparfaite	193		
	52. Ostéo-onycho-dysostose	r <del>20</del> té	de par copyright	