

NIEAKTUALNE: Zespół hirsutyzmu, dysplazji szkieletowej i niepełnosprawności intelektualnej

Kod Orpha: 2156 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Wiedemann-Oldigs-Oppermann syndrome
Zespół Wiedemanna, Oldigsa i Oppermanna

Kod ORPHA
2156

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.