

Opis choroby *

Definicja

An extremely rare syndrome associating dwarfism, characteristic facial appearance, cutis laxa and progressive bone sclerosis.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

2658

Kod OMIM

151050

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

LD24.1Y

*Źródło

orphanet