

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by the association of intellectual deficit, characteristic facial morphology and problems of abnormal and irregular breathing.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

2896

Kod OMIM

610954

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD2F.1Y

*Źródło

orphanet