

NIEAKTUALNE: Dysplazja kości typu Azouz

Kod Orpha: 1844 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
1844

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl