

NIEAKTUALNE: Gigantyzm konczynowy sprzężony z chromosomem X spowodowany mutacją punktową

Kod Orpha: 448348 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Familial infantile gigantism due to a point mutation

Rodzinny gigantyzm dziecięcy spowodowany mutacją punktową

X-LAG (rodzinny gigantyzm dziecięcy) spowodowany mutacją punktową

X-LAG (X-linked acrogigantism) due to a point mutation

Kod ORPHA

448348

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.