

Rzadkie genetyczne zaburzenia rozwoju kości

Kod Orpha: 404584 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy

Rare genetic skeletal development disorder
Rzadkie genetyczne zaburzenia rozwoju szkieletu

Kod ORPHA
404584

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