

# Osteosklerozę- opóźnienie rozwoju - kraniosynostoza

**Kod Orpha: 178377 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

This newly described syndrome is characterized by osteosclerosis, developmental delay and craniosynostosis (see this term).

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

**Kod ORPHA**  
178377

**Kod OMIM**  
-

**Kod ICD10**  
Q75.8

**Kod ICD11**  
LD2F.1Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.