

Osteosklerozaz- 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.