

## 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