

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