

Zespół oczno-żołądkowo-jelitowy z zaburzeniami neurorozwojowymi

Kod Orpha: 611201 Kod OMIM: 619318

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Zespół wad
wrodzonych

Synonimy
OGIN Syndrome
OGIN Syndrome

Kod ORPHA
611201

Kod OMIM
619318

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.