

Opis choroby *

Definicja

A very rare syndrome characterized by extreme microcephaly and early death, within the first year.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
99742	607196	Q02
Kod ICD11		
LA05.0		

*Źródło

orphanet