

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

99742

Kod OMIM

607196

Kod ICD10

Q02

Kod ICD11

LA05.0

*Źródło

orphanet