

Hipoplastyczny wrodzony niedorozwój szkliwa

Kod Orpha: 100031 Kod OMIM: 617297

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Amelogenesis imperfecta type 1

Amelogenesis imperfecta typu 1

Kod ORPHA

100031

Kod OMIM

617297

Kod ICD10

K00.5

Kod ICD11

LA30.6

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.