

Wrodzony niedorozwój szkliwa z niedojrzałością

Kod Orpha: 100033 Kod OMIM: 617217

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Amelogenesis imperfecta type 2

Amelogenesis imperfecta typu 2

Kod ORPHA

100033

Kod OMIM

617217

Kod ICD10

K00.5

Kod ICD11

LA30.6

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.