

Autosomalny dominujący zespół niepełnosprawności intelektualnej - dysmorfii twarzoczaszki - makrocefalii - hipotonii spowodowany mutacją H1-4 Kod Orpha: 642763 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Zespół wad
wrodzonych

Synonimy
H1-4-related neurodevelopmental disorder
Rahman syndrome

Kod ORPHA
642763

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.