

# Rzadkie zaburzenie rozwoju podczas embriogenezy uwarunkowane genetycznie

## Kod Orpha: 183530 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Kategoria

Kod ORPHA  
183530

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
-

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.