

## Opis choroby \*

Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Rommen-Mueller-Sybert syndrome Zespół Rommena, Muellera i Syberta

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
1088	-	-

**Kod ICD11**  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet