

Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X, typ Raymonda

Kod Orpha: 163953 Kod OMIM: 300799

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Kod ORPHA
163953

Kod OMIM
300799

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.