

Autyzm - znamię naczyńowe twarzy typu "port-wine stain

Kod Orpha: 137911 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare pervasive developmental disorder characterized by the presence of a unilateral angioma on the face and autistic developmental problems including language delay and atypical social interactions. The disease may initially resemble Sturge-Weber syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

137911

Kod OMIM

-

Kod ICD10

F84.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.