

# Dyzostoza kończynowo-czołowa-twarzowo-nosowa

## Kod Orpha: 1784 Kod OMIM: 201180

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare congenital malformation syndrome characterized by the association of facial and skeletal anomalies with severe intellectual deficit and occasional genitourinary anomalies.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Richieri-Costa-Colletto syndrome  
Zespół Richieri, Costa i Colletto

#### Kod ORPHA

1784

#### Kod OMIM

201180

#### Kod ICD10

Q75.1

#### Kod ICD11

LD25.3

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.