

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.