

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic primary bone dysplasia disease characterized by progressive osteosclerosis and platyspondyly.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

1782

Kod OMIM

224300

Kod ICD10

Q78.8

Kod ICD11

LD24.1Y

*Źródło

orphanet