

Śmiertelna dysplazja twarzowo-sercowo-kończynowa

Kod Orpha: 1972 Kod OMIM: 227270

Opis choroby *

Definicja

An extremely rare polymalformative syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

1972

Kod OMIM

227270

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.