

Ghosal hematodiaphyseal dysplasia

Kod Orpha: 1802 Kod OMIM: 231095

Opis choroby *

Definicja

Ghosal hematodiaphyseal dysplasia syndrome (GHDD) is a rare disorder characterized by increased bone density (predominantly diaphyseal) and aregenerative corticosteroid-sensitive anemia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Diaphyseal dysplasia-anemia syndrome
Dysplazja przynasadowa - niedokrwistość
Zespół Ghosala
Ghosal syndrome

Kod ORPHA

1802

Kod OMIM

231095

Kod ICD10

Q78.8

Kod ICD11

LD24.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.