

Opis choroby *

Definicja

A very rare syndrome characterized by the association of gingival fibromatosis and craniofacial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

2025

Kod OMIM

228560

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet