

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2025	228560	Q87.0
Kod ICD11		
-		

*Źródło

orphanet