

# Zespół oczno-kostno-skrny

Kod Orpha: 2713 Kod OMIM: 211370

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by short stature and particularly pronounced shortening of the third to fifth metacarpals and metatarsals, congenital anodontia, sparse hair, dyspigmentation of the skin, hypoplastic nipples and underdeveloped external genitals in females, and multiple ocular abnormalities (such as distichiasis, strabismus, nystagmus, lenticular opacities, and severe myopia, among others). Dysmorphic craniofacial features include brachycephaly, downslanting palpebral fissures, broad nasal root, low-set ears, and small maxilla and prominent mandible. There have been no further descriptions in the literature since 1968.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
2713

Kod OMIM  
211370

Kod ICD10  
Q87.5

Kod ICD11  
LD27.0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)