

Opis choroby *

Definicja

A rare congenital malformation syndrome characterized by craniofacial, ocular, dental, digital anomalies and neurologic symptoms.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Meyer-Schwickerath syndrome
Dysplazja oczno - zębowo-kostna
Zespół Meyera i Schwickeratha
Zespół ODDD
ODDD syndrome
Oculodontoosseous dysplasia

Synonimy

Kod ORPHA

2710

Kod OMIM

257850

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD27.0Y

*Źródło

orphanet