

## Opis choroby \*

### Definicja

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

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Meyer-Schwickerath syndrome
	Dysplazja oczno - zębowo-kostna
	Zespół Meyera i Schwickeratha
	Zespół ODDD
	ODDD syndrome
	Oculodontoosseous dysplasia

**Kod ORPHA**  
2710

**Kod OMIM**  
257850

**Kod ICD10**  
Q87.8

**Kod ICD11**  
LD27.0Y

---

### \*Źródło

orphanet