

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

| | |
|-----------------------|---------------------------------|
| Klasyfikacja | Synonimy |
| 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