

Zespół oczno-zębowy, typ Rutherforda

Kod Orpha: 2709 Kod OMIM: 180900

Opis choroby *

Definicja

Oculodental syndrome, Rutherford type is a rare genetic disorder that is primarily characterized by the classical triad of gingival fibromatosis, non-eruption of tooth and corneal dystrophy (bilateral corneal vascularization and opacity). Abnormally shaped teeth have also been reported. The syndrome is transmitted as an autosomal dominant trait.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Gingival hypertrophy-corneal dystrophy
Przerost dziąseł - dystrofia rogówki
Zespół Rutherforda
Rutherford syndrome

Kod ORPHA

2709

Kod OMIM

180900

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

9A70.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.