

Zespół Gorlina

Kod Orpha: 377 Kod OMIM: 109400

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary disorder due to autosomal dominant transmission with hamartosis characterized by multiple early-onset basal cell carcinoma (BCC), multiple jaw keratocysts and skeletal abnormalities.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Basal cell nevus syndrome
NBCCS
Zespół Gorlina i Goltza
Zespół nabłoniaków znamionowych
Zespół znamion podstawnocomórkowych
Gorlin-Goltz syndrome
NBCCS
Nevoid basal cell carcinoma syndrome

Kod ORPHA

377

Kod OMIM

109400

Kod ICD10

C44.9

Kod ICD11

LD2D.4

[*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