

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 | Synonimy |
|-----------------------|--------------------------------------|
| Zespół wad wrodzonych | Basal cell nevus syndrome |
| | NBCCS |
| | Zespół Gorlina i Goltza |
| | Zespół nabłoniaków znamionowych |
| | Zespół znamion podstawnokomórkowych |
| | Gorlin-Goltz syndrome |
| | NBCCS |
| | Nevoid basal cell carcinoma syndrome |

| Kod ORPHA | Kod OMIM | Kod ICD10 |
|-----------|----------|-----------|
| 377 | 109400 | C44.9 |

| Kod ICD11 |
|-----------|
| LD2D.4 |

*Źródło

orphanet