

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
377

Kod OMIM
109400

Kod ICD10
C44.9

Kod ICD11
LD2D.4

*Źródło

orphanet