

Rogówka mała - jaskra - brak zatok czołowych

Kod Orpha: 2536 Kod OMIM: 156700

Opis choroby *

Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis syndrome characterized by the association of microcornea, glaucoma and frontal sinus hypoplasia. Thick palmar skin and torus palatinus have also been reported. There have been no further descriptions in the literature since 1995.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
2536

Kod OMIM
156700

Kod ICD10
Q15.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.