

# Zespół małoocza z liniowym defektem skórnym

## Kod Orpha: 2556 Kod OMIM: 309801

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare X-linked, syndromic eye disorder characterized by ocular defects (microphthalmia, orbital cysts, corneal opacities) and linear skin dysplasia of the neck, head, and chin. Additional findings may include agenesis of corpus callosum, sclerocornea, chorioretinal abnormalities, hydrocephalus, seizures, intellectual deficit, and nail dystrophy.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	MCOPS7 MCOPS7 Mikroftalmia - aplazja skóry - sclerocornea Syndromiczna mikroftalmia typu 7 Zespół MIDAS Zespół MLS MIDAS syndrome MLS syndrome Microphthalmia-dermal aplasia-sclerocornea syndrome Syndromic microphthalmia type 7

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2556	309801	Q11.2

Kod ICD11
LD21.0

\*[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](http://www.orphanet.pl)