

# Zespół małego oka z liniowym defektem skórny

## 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

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

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

2556

#### Kod OMIM

309801

#### Kod ICD10

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)