

Zespół Toriello, Lacassie i Droste

Kod Orpha: 3339 Kod OMIM: 600268

Opis choroby *

Definicja

Rzadka dysplazja ektodermalna charakteryzująca się współwystępowaniem torbieli skórzastych nagałkowych i wrodzonej aplazji skóry.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Aplasia cutis congenita-epibulbar dermoids syndrome
Wrodzona aplazja skóry - guzek nagałkowy
Zespół oczno-ektodermalny
Oculoectodermal syndrome

Kod ORPHA

3339

Kod OMIM

600268

Kod ICD10

Q82.4

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.