

## Opis choroby \*

### Definicja

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

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych  
Wrodzona aplazja skóry - guzek nagałkowy  
Zespół oczno-ektodermalny  
Oculoectodermal syndrome

#### Synonimy

Aplasia cutis congenita-epibulbar dermoids syndrome

#### Kod ORPHA

3339

#### Kod OMIM

600268

#### Kod ICD10

Q82.4

#### Kod ICD11

LD27.0Y

---

#### \*Źródło

orphanet