

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