

# Syndromiczne małowocze typu 5

## Kod Orpha: 178364 Kod OMIM: 610125

### Opis choroby \*

#### Definicja

Syndromic microphthalmia, type 5 is characterized by the association of a range of ocular anomalies (anophthalmia, microphthalmia and retinal abnormalities) with variable developmental delay and central nervous system malformations.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

MCOPS5

MCOPS5

Syndromiczne małowocze/bezocze z powodu mutacji OTX2

Syndromic microphthalmia/anophthalmia due to OTX2 mutation

#### Kod ORPHA

178364

#### Kod OMIM

610125

#### Kod ICD10

Q11.2

#### Kod ICD11

LD21.0

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.