

Ogniskowa dysplazja skórna twarzy typu I

Kod Orpha: 79133 Kod OMIM: 136500

Opis choroby *

Definicja

Focal facial dermal dysplasia type I (FFDD1), also known as Brauer syndrome, is a focal facial dysplasia (FFDD; see this term) characterized by congenital bitemporal cutis aplasia.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Bitemporal aplasia cutis congenita
FFDD typu I
FFDD1
Ogniskowa dysplazja skórna twarzy 1, typ Brauera
Ogniskowa dysplazja skórna twarzy typu 1
Wrodzona dwuskroniowa aplazja skóry
Zespół Brauera
Brauer syndrome
FFDD type I
FFDD1
Focal facial dermal dysplasia 1, Brauer type
Focal facial dermal dysplasia type 1

Kod ORPHA

79133

Kod OMIM

136500

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

LD27.0Y

[*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