

Anoftalmia/mikroftalmia - zarośnięcie przetyku

Kod Orpha: 77298 Kod OMIM: 206900

Opis choroby *

Definicja

A syndrome that belongs to the group of syndromic microphthalmias and is characterized by the association of uni- or bilateral anophthalmia or microphthalmia, and esophageal atresia with or without trachoesophageal fistula.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

MCOPS3
MCOPS3
Syndromiczne małowocze typu 3
Syndromic microphthalmia type 3

Kod ORPHA

77298

Kod OMIM

206900

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD21.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.