

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 MCOPS3

Synonimy

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