

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 tracheoesophageal fistula.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	MCOPS3
	MCOPS3
	Syndromiczne małoocze typu 3
	Syndromic microphthalmia type 3

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
77298	206900	Q87.8

Kod ICD11
LD21.0

*Źródło

orphanet