

Syndromiczna hipoplazja brzegu oczodołu

Kod Orpha: 98606 Kod OMIM: 165600

Opis choroby *

Definicja

Syndromic orbital border hypoplasia is a rare disorder observed in two families to date and characterized by agenesis of the orbital margin, varying defects of the lacrimal passages, hypoplasia of the palpebral skin and tarsal plates and atresia of the nasolacrimal duct.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Urrets-Zavalía syndrome
Zespół Urretsa i Zavalía

Kod ORPHA

98606

Kod OMIM

165600

Kod ICD10

Q10.7

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.