

Ubytek skóry - miopia

Kod Orpha: 1117 Kod OMIM: 601075

Opis choroby *

Definicja

A rare disorder characterised by the association of aplasia cutis congenita with high myopia, congenital nystagmus and cone-rod dysfunction. It has been described in two siblings (brother and sister). Transmission is autosomal dominant.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Gershoni-Baruch-Leibo syndrome
Zespół Gershoni, Baruchi i Leibo

Kod ORPHA

1117

Kod OMIM

601075

Kod ICD10

Q84.8

Kod ICD11

LD27.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.