

Zespół skrzelowo-oczno-twarzowy

Kod Orpha: 1297 Kod OMIM: 113620

Opis choroby *

Definicja

A rare, dominantly inherited multiple congenital anomalies syndrome characterized by highly variable clinical phenotype involving the three main affected systems: branchial (cutaneous) defects, ophthalmic malformations and facial anomalies. Additional features can be present.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

BOFS
BOFS

Kod ORPHA

1297

Kod OMIM

113620

Kod ICD10

Q18.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.