

# 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.