

Zespół oczno-mózgowo-skrórny

Kod Orpha: 1647 Kod OMIM: 164180

Opis choroby *

Definicja

A rare neurologic disease typically characterized by the triad of eye, central nervous system and skin malformations, and often associated with an intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Delleman syndrome
OCCS
Torbiel oczodołu z malformacjami mózgu oraz ogniskowymi malformacjami skórnymi
Zespół Dellemana
Zespół Dellemana i Oorthuysa
Zespół Leichtmana, Wooda i Rohna
Delleman-Oorthuys syndrome
Leichtman-Wood-Rohn syndrome
OCCS
Orbital cyst with cerebral and focal dermal malformations

Kod ORPHA
1647

Kod OMIM
164180

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
LD20.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl