

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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