

Opis choroby *

Definicja

Rzadka syndromiczna choroba kości o dziedziczeniu autosomalnym dominującym, charakteryzująca się zapaleniem woreczka łzowego na skutek zwężenia kanału łzowego i osteopoikilią (w badaniu radiologicznym widoczne są dyskretne kuliste zmiany osteosklerotyczne o średnicy 2-10 mm).

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Gunal-Seber-Basaran syndrome Zespół Gunala, Sebera i Basarana

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1562	166705	Q78.8

Kod ICD11
LD24.1Y

*Źródło

orphanet