

Zespół Knoblocha

Kod Orpha: 1571 Kod OMIM: 267750

Opis choroby *

Definicja

A rare systemic disorder characterized by vitreoretinal and macular degeneration, as well as occipital encephalocele.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Knobloch-Layer syndrome
Odwarstwienie siatkówki - encefalocele potyliczne
Zespół Knoblocha i Layera
Retinal detachment-occipital encephalocele syndrome

Kod ORPHA

1571

Kod OMIM

267750

Kod ICD10

Q15.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.