

Hipoplazja skórna ogniskowa

Kod Orpha: 2092 Kod OMIM: 305600

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by abnormalities in ectodermal- and mesodermal-derived tissues, classically manifesting with skin abnormalities, limb defects, ocular malformations, and mild facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Goltz syndrome
Zespół Goltza
Zespół Goltza i Gorlina
Goltz-Gorlin syndrome

Kod ORPHA

2092

Kod OMIM

305600

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.