

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Goltz syndrome
	Zespół Goltza
	Zespół Goltza i Gorlina
	Goltz-Gorlin syndrome

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
2092	305600	Q82.8

**Kod ICD11**  
LD27.0Y

---

### \*Źródło

orphanet