

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 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