

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Goltz syndrome
	Zespół Goltza
	Zespół Goltza i Gorlina
	Goltz-Gorlin syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2092	305600	Q82.8

Kod ICD11
LD27.0Y

*Źródło

orphanet