

Zespół GAPO

Kod Orpha: 2067 Kod OMIM: 230740

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, multiple congenital anomalies syndrome characterized by growth retardation, alopecia, pseudoanodontia and ocular manifestations.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Growth delay-alopecia-pseudoanodontia-optic atrophy syndrome
Opóźnienie wzrostu - wyłysienia - anodoncja
rzekoma - atrofia nerwu wzrokowego

Kod ORPHA

2067

Kod OMIM

230740

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.