

## 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