

## **Opis choroby \***

### Definicja

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

### Dane

#### **Klasyfikacja**

Zespół wad wrodzonych 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