

# Dysplazja czołowo-twarzowo-nosowa

Kod Orpha: 1791 Kod OMIM: 229400

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare congenital malformation characterized by multiple craniofacial anomalies (brachycephaly, blepharophimosis, ptosis, S-shaped palpebral fissures, coloboma, cleft lip and palate, deformed nostrils, encephalocele, hypertelorism, midface hypoplasia, malformed eyes, and absent inner eyelashes).

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Gollop syndrome  
Zespół Gollopa

#### Kod ORPHA

1791

#### Kod OMIM

229400

#### Kod ICD10

Q75.8

#### Kod ICD11

LD25.3

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.