

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.