

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Gollop syndrome
	Zespół Gollopa

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
1791	229400	Q75.8

**Kod ICD11**  
LD25.3

---

### \*Źródło

orphanet