

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 Gollop syndrome
Zespół Goloppa

Kod ORPHA

1791

Kod OMIM

229400

Kod ICD10

Q75.8

Kod ICD11

LD25.3

*Źródło

orphanet