

# Zespół KBG

Kod Orpha: 2332 Kod OMIM: 148050

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare congenital malformation syndrome characterized by a typical facial dysmorphism, macrodontia of the permanent upper central incisors, short stature, skeletal anomalies, developmental delay and behavioral abnormalities.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Short stature-facial and skeletal anomalies-intellectual disability-macrodoncia syndrome  
Niski wzrost - wady twarzy i szkieletu - niepełnosprawność intelektualna - makrodoncja

#### Kod ORPHA

2332

#### Kod OMIM

148050

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.