

# Zespół Shprintzena i Goldberga

## Kod Orpha: 2462 Kod OMIM: 182212

### Opis choroby \*

#### Definicja

Shprintzen-Goldberg syndrome (SGS) is a very rare genetic disorder characterized by craniosynostosis, craniofacial and skeletal abnormalities, marfanoid habitus, cardiac anomalies, neurological abnormalities, and intellectual disability.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Marfanoid craniosynostosis syndrome  
SGS  
Zespół kranioosynostozy marfanoidalnej  
SGS

#### Kod ORPHA

2462

#### Kod OMIM

182212

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD28.0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.