

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.