

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 Marfanoid craniosynostosis syndrome

SGS

Zespół kranioosynostozy marfanoidalnej

SGS

Kod ORPHA

2462

Kod OMIM

182212

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD28.0Y

*Źródło

orphanet