

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Marfanoid craniosynostosis syndrome
	SGS
	Zespół kranioosynostozy marfanoidalnej
	SGS

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2462	182212	Q87.8

Kod ICD11
LD28.0Y

*Źródło

orphanet