

# Zespół MOMO

Kod Orpha: 2563 Kod OMIM: 157980

## Opis choroby \*

### Definicja

MOMO syndrome is a very rare genetic overgrowth/obesity syndrome (see this term) characterized by macrocephaly, obesity, mental (intellectual) disability and ocular abnormalities. Other frequent clinical signs include macrosomia, downslanting palpebral fissures, hypertelorism, broad nasal root, high and broad forehead and delay in bone maturation, in association with normal thyroid function and karyotype.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Macrocephaly-obesity-mental disability-ocular abnormalities syndrome  
Zespół makrocefalii, otyłości, niepełnosprawności intelektualnej i nieprawidłowości oczu  
Zespół makrosomii, otyłości, makrocefalii i nieprawidłowości oczu  
Macrosomia-obesity-macrocephaly-ocular abnormalities syndrome

Kod ORPHA  
2563

Kod OMIM  
157980

Kod ICD10  
Q87.3

Kod ICD11  
LD2C

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)