

Zespół Schinzela i Giediona

Kod Orpha: 798 Kod OMIM: 269150

Opis choroby *

Definicja

Schinz-Giedion syndrome (SGS) is an ectodermal dysplasia syndrome chiefly characterized by a distinctive facial dysmorphism, hydronephrosis, severe developmental delay, typical skeletal malformations, and genital and cardiac anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

SGS
SGS

Kod ORPHA

798

Kod OMIM

269150

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.