

# Zespół przepukliny pępowinowej typu Shprintzena i Goldberga

Kod Orpha: 3164 Kod OMIM: 182210

## Opis choroby \*

### Definicja

Shprintzen-Goldberg omphalocele syndrome is a very rare inherited malformation syndrome characterized by omphalocele, scoliosis, mild dysmorphic features (downslanted palpebral fissures, s-shaped eyelids and thin upper lip), laryngeal and pharyngeal hypoplasia and learning disabilities.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

### Kod ORPHA

3164

### Kod OMIM

182210

### Kod ICD10

Q79.2

### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.