

# Zespół Opitza GBBB

Kod Orpha: 2745 Kod OMIM: 300000

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare X-linked congenital midline malformation syndrome characterized by hypertelorism, laryngo-tracheo-esophageal defects and hypospadias.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Hypertelorism-hypospadias syndrome  
Zespół hiperteloryzm-nieprawidłowość przetyku-spodziectwo  
Zespół Opitza  
Zespół spodziectwo-dysfagia  
Zespół spodziectwo-hiperteloryzm  
Hypertelorism-oesophageal abnormality-hypospadias syndrome  
Hypospadias-dysphagia syndrome  
Opitz BBB/G syndrome  
Opitz BBBG syndrome  
Opitz G/BBB syndrome  
Opitz-Frias syndrome

#### Kod ORPHA

2745

#### Kod OMIM

300000

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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)