

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