

## 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 przełyku-  
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