

# Zespół niskiego wzrostu, brachydaktylii, otyłości i opóźnienia rozwoju

## Kod Orpha: 464288 Kod OMIM: 617157

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare genetic, multiple congenital anomalies syndrome characterized by short stature, hand brachydactyly with hypoplastic distal phalanges, global development delay, intellectual disability, and more variably seizures, obesity, and craniofacial dysmorphism that includes microcephaly, high forehead, flat face, hypertelorism, deep set eyes, flat nasal bridge, averted nostrils, long philtrum, thin lip vermilion, and short neck.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

SBIDDS  
SBIDDS

#### Kod ORPHA

464288

#### Kod OMIM

617157

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)