

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