

# Zespół Langer'a i Giediona

## Kod Orpha: 502 Kod OMIM: 150230

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by the association of intellectual disability and numerous other anomalies including redundant skin, multiple cartilaginous exostoses, characteristic facies and cone-shaped phalangeal epiphyses.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Delecja 8q24.1  
Monosomia 8q24.1  
Zespół włosowo-nosowo-palcowy typu 2  
Langer-Giedion syndrome

#### Kod ORPHA

502

#### Kod OMIM

150230

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD24.80

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.