

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Delecja 8q24.1
	Monosomia 8q24.1
	Zespół włosowo-nosowo-palcowy typu 2
	Langer-Giedion syndrome

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
502	150230	Q87.8

**Kod ICD11**  
LD24.80

---

### \*Źródło

orphanet