

# Zespół Bohringa i Opitza

Kod Orpha: 97297 Kod OMIM: 605039

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by intrauterine growth retardation (IUGR), postnatal failure to thrive, severe feeding difficulties, microcephaly/trigonocephaly, facial dysmorphism, a recognizable upper limb posture and severe developmental delay. The upper limb posture consists of internal rotation of the shoulders, flexion of the elbows, ulnar deviation of wrists and/or metacarpophalangeal joints.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

BOS syndrome  
Zespół Bohringa  
Zespół BOS  
Zespół Oberklaida i Danksa  
Zespół podobny do C  
Zespół podobny do trigonocefalii Opitza  
Bohring syndrome  
C-like syndrome  
Oberklaid-Danks syndrome  
Opitz trigonocephaly-like syndrome

#### Kod ORPHA

97297

#### Kod OMIM

605039

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)