

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