

# Zespół Simpson, Golabi i Behmel

## Kod Orpha: 373 Kod OMIM: 312870

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare X-linked multiple congenital anomalies syndrome characterized by pre- and postnatal overgrowth, distinctive craniofacial features, variable congenital malformations, organomegaly and an increased tumor risk.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

DGSX  
DGSX  
SDYS  
SGBS  
SGBS1  
Zespół dysplazja sprzężona z chromosomem X  
- gigantyzm  
Zespół Golabi i Rosena  
Golabi-Rosen syndrome  
SDYS  
SGBS  
SGBS1  
Simpson dysmorphia syndrome  
Simpson-Golabi-Behmel syndrome type 1  
X-linked dysplasia gigantism syndrome  
Zespół dysmorfii Simson

#### Kod ORPHA

373

#### Kod OMIM

312870

#### Kod ICD10

Q87.3

#### Kod ICD11

LD2C

---

[\\*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)