

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