

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych 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