

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
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