

Zespół C

Kod Orpha: 1308 Kod OMIM: 211750

Opis choroby *

Definicja

C syndrome is a rare multiple congenital anomaly/intellectual disability syndrome characterized by trigonocephaly and metopic suture synostosis, dysmorphic facial features, short neck, skeletal anomalies, and variable intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

OTCS
OTCS
Zespół trigonocefalii C
Zespół trigonocefalii Opitza
Opitz C trigonocephaly
Opitz trigonocephaly C syndrome
Opitz trigonocephaly syndrome
Trigonocephaly C syndrome

Kod ORPHA

1308

Kod OMIM

211750

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD24.GY

[*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