

# 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](http://www.orphanet.pl)