

## **Opis choroby \***

### Definicja

A rare genetic, intellectual disability syndrome characterized by intellectual disability, childhood hypotonia, severe expressive speech delay, autism spectrum disorder, and a distinctive facial appearance with a spectrum of additional clinical features.

### Dane

#### **Klasyfikacja**

Zespół wad wrodzonych zespół mikrodelecji 9q34.3  
zespół subtelomerowej delecji 9q  
zespół 9q

#### **Kod ORPHA**

261494

#### **Kod OMIM**

610253

#### **Kod ICD10**

Q87.8

#### **Kod ICD11**

LD2F.1Y

---

\*Źródło

orphanet