

# NIEAKTUALNE: Zwrodnienie barwnikowe siatkówki i niepełnosprawność intelektualna z powodu monosomii Xp11.3

Kod Orpha: 261512 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Zespół wad  
wrodzonych

### Synonimy

Retinitis pigmentosa and intellectual disability due to Xp11.3 microdeletion  
Zwrodnienie barwnikowe siatkówki i niepełnosprawność intelektualna z powodu del(X)(p11.3)  
Zwrodnienie barwnikowe siatkówki i niepełnosprawność intelektualna z powodu mikrodelecji Xp11.3  
Retinitis pigmentosa and intellectual disability due to del(X)(p11.3)

Kod ORPHA  
261512

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
-

Kod ICD11  
-

---

[\\*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)