

# Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X typu Snydera

## Kod Orpha: 3063 Kod OMIM: 309583

### Opis choroby \*

#### Definicja

X-linked intellectual disability, Snyder type is a rare X-linked intellectual disability syndrome characterized by hypotonia, asthenic build with diminished muscle mass, severe generalized psychomotor delay, unsteady gait and moderate to severe intellectual disability, as well as a long, thin, asymmetrical face with prominent lower lip, long fingers and toes and nasal, dysarthric or absent speech. Bone abnormalities (e.g., osteoporosis, kyphoscoliosis, fractures, joint contractures) are also characteristic. Myoclonic, or myoclonic-like, seizures and renal abnormalities have been associated in some patients.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Snyder-Robinson syndrome  
Zespół Snydera i Robinsona

#### Kod ORPHA

3063

#### Kod OMIM

309583

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD90

---

#### [\\*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)