

Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X - dysmorfia - atrofia mózgu

Kod Orpha: 2958 Kod OMIM: 309610

Opis choroby *

Definicja

An X-linked syndromic intellectual disability characterized by intellectual disability, subcortical cerebral atrophy, dental anomalies, patella luxation, lower back skin dimple, and dysmorphic facial features.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Prieto-Badia-Mulas syndrome
Zespół Prieto, Badia i Mulasa

Kod ORPHA

2958

Kod OMIM

309610

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD90

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.