

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych Prieto-Badia-Mulas syndrome	Zespół Prieto, Badia i Mulasa

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2958	309610	Q87.8

Kod ICD11
LD90

*Źródło

orphanet