

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych Prieto-Badia-Mulas syndrome	Zespół Prieto, Badia i Mulasa

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
2958	309610	Q87.8

**Kod ICD11**  
LD90

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet