

Objawowa postać zespołu Coffina i Lowry'ego u kobiet nosicielek

Kod Orpha: 276630 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare X-linked syndromic intellectual disability which in symptomatic, female carriers is characterized by a highly variable phenotype including facial dysmorphisms (prominent forehead, hypertelorism, down-slanting palpebral fissures, epicanthic folds, thick lips with everted lower vermillion, thick nasal alae, and septum), short hands with tapering fingers, short stature and skeletal findings (progressive kyphoscoliosis). Intellectual disability is mild to moderate, but intellect can also be normal. A high rate of psychiatric disorders has also been reported.

Dane

Klasifikacja

Zespół wad
wrodzonych

Kod ORPHA
276630

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q87.0

Kod ICD11

-

[* Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl