

# Hipoplazja istoty białej - agnezja ciała modzelowatego - niepełnosprawność intelektualna

## Kod Orpha: 3207 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by severe white matter hypoplasia, corpus callosum agenesis or extreme hypoplasia, severe intellectual disability, failure to thrive and minor midline facial dysmorphism (including hypertelorism, broad nasal root, micrognathia). There have been no further descriptions in the literature since 1993.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Curatolo-Cilio-Pessagno syndrome  
Zespół Curatolo, Cilio i Pessagno

#### Kod ORPHA

3207

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q87.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)