

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Niepełnosprawność intelektualna - niski wzrost - hiperteloryzm to rzadki, genetycznie uwarunkowany zespół niepełnosprawności intelektualnej, który charakteryzuje się niskim wzrostem, niepełnosprawnością intelektualną w stopniu łagodnym do umiarkowanego, dysmorfia twarzowo-czaszkową (wydatne, szerokie „kwadratowe” czoło, hiperteloryzm, zapadnięty grzbiet nosa, szeroki czubek nosa i zadarte nozdrza) oraz obniżeniem napięcia o wczesnym początku, zwykle obserwowanym przed końcem okresu niemowlęcego. Od 1991 roku nie ma dalszych opisów w literaturze.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych Stoll-Géraudel-Chauvin syndrome	Zespół Stolla, Géraudela i Chauvina

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
3074	-	Q87.8

**Kod ICD11**  
-

---

### \*Źródło

orphanet