

Zespół zaburzenia ze spektrum autyzmu-padaczka-artrogrypoza

Kod Orpha: 370943 Kod OMIM: 615553

Opis choroby *

Definicja

A form of congenital disorders of N-linked glycosylation characterized by distal arthrogryposis (mild flexion contractures of the fingers, deviation of the distal phalanges, swan-neck deformity), retromicrognathia, general muscle hypotonia, delayed psychomotor development, autism spectrum disorder (speech delay, abnormal use of speech, difficulties in initiating, understanding and maintaining social interaction, limited non-verbal communication and repetitive behavior), seizures, microcephaly and mild to moderate intellectual disability that becomes apparent with age.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

SLC35A3-CDG

SLC35A3-CDG

Kod ORPHA

370943

Kod OMIM

615553

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

5C54.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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