

Niepełnosprawność intelektualna z anomaliami w wyniku mutacji w GRIA3 sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 364028 Kod OMIM: 300699

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, X-linked syndromic intellectual disability disorder characterized by moderate to severe intellectual disability associated with epilepsy, short stature, autistic features and behavioral problems, such as self injury and aggressive outbursts. Observed facial dysmorphism includes brachycephaly, prominent supraorbital ridges, and deep set eyes. Additional variable manifestations include malposition of feet, asthenic habitus, hyporeflexia, bowel occlusions, hydronephrosis, ren arcuatus, delayed motor development and disturbed sleep-wake cycle.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

364028

Kod OMIM

300699

Kod ICD10

F72

Kod ICD11

LD90

[*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