

# **Zespół dysmorphii twarzy, opóźnienia rozwoju i zaburzeń zachowania spowodowany mikrodelecją 10p11.21p12.31**

**Kod Orpha: 284169 Kod OMIM: 616708**

## **Opis choroby \***

### **Definicja**

Facial dysmorphism-developmental delay-behavioral abnormalities syndrome due to 10p11.21p12.31 microdeletion is a rare, genetic syndromic intellectual disability characterized by developmental delay, hypotonia, speech delay, mild to moderate intellectual disability, abnormal behavior (autistic, aggressive, hyperactive) and dysmorphic facial features, including synophrys or thick eyebrows, deep set eyes, bulbous nasal tip and full cheeks. Congenital heart and brain anomalies, visual and hearing impairment are also common.

### **Dane**

#### **Klasyfikacja**

Podtyp kliniczny

#### **Synonimy**

10p12p11 microdeletion syndrome  
Del(10)(p11.21p12.31)  
Delecja 10p11.21p12.31  
Monosomia 10p11.21p12.31  
Zespół mikrodelekcji 10p12p11  
Del(10)(p11.21p12.31)  
Deletion 10p11.21p12.31  
Monosomy 10p11.21p12.31

#### **Kod ORPHA**

284169

#### **Kod OMIM**

616708

#### **Kod ICD10**

Q87.8

#### **Kod ICD11**

-

---

\*[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](http://www.orphanet.pl)