

# **Objawowa postać zespołu łamliwego chromosomu X u kobiet nosicielek**

**Kod Orpha: 449291 Kod OMIM: 300624**

## **Opis choroby \***

### **Definicja**

A rare genetic disease characterized by a variable clinical phenotype which includes similar features but is typically less severe than in affected males. Patients may present with mild to borderline intellectual disability, anxiety, social phobia, selective mutism, attention deficit hyperactivity disorder, language deficit, neurologic signs and symptoms (such as seizures, hypotonia, and clonus), ophthalmologic anomalies (strabismus, refractive errors), and facial dysmorphism (including long face, prominent forehead, large, prominent ears, and mandibular prognathism).

### **Dane**

#### **Klasifikacja**

Choroba

**Kod ORPHA**

449291

**Kod OMIM**

300624

**Kod ICD10**

Q99.2

**Kod ICD11**

-

---

\*Źródło

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)