

# Zespół niepełnosprawności intelektualnej, hipotonii i zaburzeń ruchu sprzężony z chromosomem X

## Kod Orpha: 457260 Kod OMIM: 300958

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, syndromic intellectual disability characterized by mild to severe intellectual disability associated with variable features, including hypotonia, dyskinesia, spasticity, wide-based gait, microcephaly, epilepsy and behavioral problems. MRI imaging may show a corpus callosum hypoplasia or ventricular enlargement. Other variable features, such as joint hyperlaxity, skin pigmentary abnormalities, and visual impairment, have also been reported.

Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

457260

Kod OMIM

300958

Kod ICD10

F78.8

Kod ICD11

LD90

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.