

# Zespół postępującego drżenia samoistnego, upośledzenia mowy, dysmorfii twarzy, niepełnosprawności intelektualnej i nieprawidłowego zachowania

**Kod Orpha: 457212 Kod OMIM: 616269**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic syndromic intellectual disability characterized by global developmental delay, moderate to severe intellectual disability, motor and language impairment, behavioral abnormalities (with mood instability, aggression, and self-mutilation), and progressive hand tremor. Facial dysmorphism includes narrow palpebral fissures, large ears, long philtrum, and prominent chin.

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

### Kod ORPHA

457212

### Kod OMIM

616269

### Kod ICD10

F78.1

### 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)