

# Zespół Whitego i Suttona

## Kod Orpha: 468678 Kod OMIM: 616364

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, syndromic intellectual disability disorder characterized by craniofacial features, global developmental delay, intellectual disability and variable neurobehavioral abnormalities (autism spectrum disorder, aggressiveness, and self-injury). Additional features include vision abnormalities and variable sensorineural hearing loss, as well as short stature, hypotonia and gastrointestinal manifestations (e.g. poor feeding, gastroesophageal reflux, constipation).

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Intellectual disability-microcephaly-strabismus-behavioral abnormalities syndrome Intellectual disability-microcephaly-strabismus-behavioral abnormalities syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
468678	616364	Q87.0

#### 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)