

Zespół małogłowiecia sprzężonego z chromosomem X, opóźnienia wzrostu, prognatyzmu i wnetrostwa

Kod Orpha: 435938 Kod OMIM: 300998

Opis choroby *

Definicja

X-linked microcephaly-growth retardation-prognathism-cryptorchidism syndrome is a rare syndromic intellectual disability characterized by hypotonia, microcephaly, severe developmental delay, seizures, intellectual disability, growth retardation, cardiac septal defects, cryptorchidism, hypospadias, and dysmorphic features - prominent ears, prognathism, thin upper lip, dental crowding.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
435938

Kod OMIM
300998

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl