

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, multiple congenital anomalies syndrome defined by global developmental delay and severe intellectual disability, epilepsy, hypoplasia/aplasia of the nails of the thumb and great toe, and facial dysmorphism.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Severe intellectual disability-aplasia/hypoplasia

of thumb and hallux syndrome

TMBTS

Zespół ciężkiej niepełnosprawności

intelektualnej i aplazji/hipoplazji kciuka i palucha

TMBTS

#### Kod ORPHA

420561

#### Kod OMIM

611816

#### Kod ICD10

Q87.2

#### Kod ICD11

-

---

\*Źródło

orphanet