

# Zespół Witteveen i Kolk

**Kod Orpha: 500163 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic neurodevelopmental syndrome characterized by mild intellectual disability, developmental delay, dysmorphic facial features, growth- and feeding problems, hypotonia, epilepsy, behavioral problems and a variety of congenital abnormalities.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

SIN3A-related intellectual disability syndrome  
WITKOS  
SIN3A-related intellectual disability syndrome  
WITKOS

#### Kod ORPHA

500163

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.