

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.