

Zaburzenie neurorozwojowe z niepełnosprawnością intelektualną związane z TELO2

Kod Orpha: 488642 Kod OMIM: 616954

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by global developmental delay and intellectual disability, infantile hypotonia, microcephaly, movement disorder, and impaired balance. More variable manifestations are hearing loss, cortical visual impairment, abnormalities of fingers and/or toes, congenital cardiac anomalies, kyphoscoliosis, dysmorphic facial features, abnormal sleep pattern, and seizures, among others.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

You-Hoover-Fong syndrome
Zespół You'a i Hoover-Fong

Kod ORPHA

488642

Kod OMIM

616954

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl