

Zespół mikrodelekcji 9q21.13

Kod Orpha: 531151 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, intellectual disability malformation syndrome characterized by global developmental delay, intellectual disability, delayed speech and language development, epilepsy, autistic behavior, and moderate facial dysmorphism (including elongated face, narrow forehead, arched eyebrows, horizontal palpebral fissures, hypertelorism, epicanthus, midface flattening, short nose, long and featureless philtrum, thin upper lip, macrostomia, and prominent chin). Additional variable manifestations include microcephaly, hypotonia, hypertrichosis, and strabismus.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Kod ORPHA
531151

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl