

Zespół neurologiczny związany z PRINE1

Kod Orpha: 544469 Kod OMIM: 617481

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic syndromic intellectual disability characterized by infantile onset of global developmental delay and profound intellectual disability in association with a heterogeneous spectrum of manifestations, such as features of lower motor neuron disease, hypotonia, spasticity, contractures, seizures, respiratory insufficiency, and optic atrophy, among others. Dysmorphic craniofacial features include microcephaly, tall forehead, bitemporal narrowing, flat nasal bridge, low-set ears, and high-arched palate. Brain imaging may show cerebral and cerebellar atrophy, delayed myelination, and thin corpus callosum.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Kod ORPHA
544469

Kod OMIM
617481

Kod ICD10
Q07.8

Kod ICD11

-

[* Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl