

# Zespół mikroduplikacji Xq25

## Kod Orpha: 521258 Kod OMIM: 300979

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, X-linked, multiple congenital anomalies/dysmorphic malformation-intellectual disability syndrome characterized by developmental delay, mild to moderate intellectual disability, speech disturbance, behavioral problems (such as anxiety, hyperactivity, and aggressiveness) and mild facial dysmorphism (including facial hypotonia, thin arched eyebrows, ectropion, epicanthus, malar flatness, thick vermillion of the lips and prognathia). Additional variable manifestations include short stature, skeletal and genital anomalies, seizures, and autism spectrum disorders. Brain imaging may reveal cerebellar vermis hypoplasia, thin corpus callosum, and enlarged subarachnoid spaces.

#### Dane

##### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

##### Synonimy

Dup(X)(q25)  
Dup(X)(q25)  
Mikrotriplikacja Xq25  
Xq25 microtripllication

##### Kod ORPHA

521258

##### Kod OMIM

300979

##### Kod ICD10

Q98.8

##### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)