

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, syndromic intellectual disability characterized by developmental delay, speech apraxia, autism with stereotypies, intellectual disability and unspecific dysmorphic facial features. Seizures or isolated EEG abnormalities may also be associated.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Pilarowski-Bjornsson syndrome
	Zespół Pilarowskiego i Bjornssona

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
529965	617682	Q87.0

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet