

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

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Pilarowski-Bjornsson syndrome
	Zespół Pilarowskiego i Bjornssona

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
529965	617682	Q87.0

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet