

Syndromiczna niepełnosprawność intelektualna 7 sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 85274 Kod OMIM: 300218

Opis choroby *

Definicja

A rare, X-linked syndromic intellectual disability disorder characterized by mild to moderate intellectual disability, obesity, hypogonadism, tapering fingers and microphallus with small or undescended testes, localized to Xp11.3-Xq23. Additional variable manifestations include alopecia, dental and eyesight anomalies, speech disabilities, and decreased body strength.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

MRXS7

MRXS7

Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X, typ Ahmada

X-linked intellectual disability, Ahmad type

Kod ORPHA

85274

Kod OMIM

300218

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD90

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl