

# **Niepełnosprawność intelektualna typu Cantagrela sprzężona z chromosomem X**

## **Kod Orpha: 85277 Kod OMIM: 300912**

### **Opis choroby \***

#### **Definicja**

A rare X-linked intellectual disability characterized by marked neonatal hypotonia, progressive quadriplegia, severely delayed developmental milestones (walking at 3 years of age), gastroesophageal reflux, stereotypic movements of the hands, esotropia and infantile autism.

#### **Dane**

#### **Klasyfikacja**

Zespół wad  
wrodzonych

**Kod ORPHA**  
85277

**Kod OMIM**  
300912

**Kod ICD10**  
Q87.8

**Kod ICD11**  
LD90

---

\*Źródło

orphanet

### **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.