

Zespół Christiansona

Kod Orpha: 85278 Kod OMIM: 300243

Opis choroby *

Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis characterized by intellectual deficit, ataxia, postnatal microcephaly, and hyperkinesia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

X-linked Angelman-like syndrome
Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X - dysmorfia czaszkowo-twarzowa - padaczka - oftalmoplegia - atrofia mózdzku
Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X, typ południowo afrykański
Zespół podobny do zespołu Angelmana sprzężony z chromosomem X

Kod ORPHA

85278

Kod OMIM

300243

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

8A03.1Y

[*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