

# Zespół Cabezasa

Kod Orpha: 85293 Kod OMIM: 300354

## Opis choroby \*

### Definicja

An X-linked syndromic intellectual disability characterized by developmental delay, intellectual disability (ID) with severe speech impairment, and short stature. Variable additional clinical features have been associated, including behavioral disturbances, gait abnormalities, tremor, seizures, hypogonadism, truncal obesity, unspecific facial dysmorphism, and small hands and feet.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Cabezas syndrome  
Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X, typ Cabezasa

#### Kod ORPHA

85293

#### Kod OMIM

300354

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD90

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.