

# Niepełnosprawność intelektualna typu Wilsona sprzężona z chromosomem X

## Kod Orpha: 85290 Kod OMIM: 309545

### Opis choroby \*

#### Definicja

X-linked intellectual disability, Wilson type is characterised by severe intellectual deficit with mutism, epilepsy, growth retardation and recurrent infections. It has been described in three males from three generations of one family. The causative gene has been localised to the 11p region of the X chromosome.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
85290

Kod OMIM  
309545

Kod ICD10  
Q87.8

Kod ICD11  
LD90

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.