

# Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X - hipotonia - dysmorfia twarzy - agresywne zachowanie

**Kod Orpha: 85329 Kod OMIM: 304340**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare X-linked syndromic intellectual disability characterized by severe to profound intellectual disability, muscular hypotonia in childhood, delayed walking, delayed or minimal/absent speech, behavioral abnormalities including aggressiveness, agitation, and self-injurious behavior, and dysmorphic facial features (such as triangular face with high forehead, prominent ears, and small, pointed chin). Additional reported manifestations include microcephaly, short stature, and seizures, among others.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

### Kod ORPHA

85329

### Kod OMIM

304340

### 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](http://www.orphanet.pl)