

# **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** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)