

# Poważne zaburzenia neurorozwojowe, stereotypie ruchowe, przewlekłe zaparcia, zaburzenia cyklu snu i czuwania związane z NRXN1

**Kod Orpha: 600663 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, neurodevelopmental disorder characterized by global developmental delay, severe intellectual disability and absence of expressive language. Muscular hypotonia, seizures, autistic behavior and stereotypic movements are common.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
600663

Kod OMIM  
614325

Kod ICD10  
G96.8

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)