

## 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