

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