

Zespół alfa talasemia - niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 847 Kod OMIM: 309580

Opis choroby *

Definicja

A rare X-linked syndromic intellectual disability characterized by profound developmental delay, facial dysmorphism, genital abnormalities and alpha thalassemia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

ATR-X syndrome
Zespół ATR-X

Kod ORPHA

847

Kod OMIM

309580

Kod ICD10

D56.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.