

## Opis choroby \*

### Definicja

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

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych ATR-X syndrome	Zespół ATR-X

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
847	309580	D56.0

**Kod ICD11**  
-

---

### \*Źródło

orphanet