

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych ATR-X syndrome	Zespół ATR-X

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
847	309580	D56.0

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet