

# Zespół mikrodelekcji Xp22.3

## Kod Orpha: 1643 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Xp22.3 microdeletion syndrome is a microdeletion syndrome resulting from a partial deletion of the chromosome X. Phenotype is highly variable (depending on length of deletion), but is mainly characterized by X linked ichthyosis, mild-moderate intellectual deficit, Kallmann syndrome, short stature, chondrodysplasia punctata and ocular albinism. Epilepsy, attention deficit-hyperactivity disorder, autism and difficulties with social communication can be associated.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Del(X)(p23)
	Del(X)(p23)

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1643	-	Q99.8

#### Kod ICD11

-

---

\*Źródło

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.