

Opis choroby *

Definicja

A rare chromosomal disorder, characterized by childhood onset drug resistant epilepsy with typical electroencephalographic findings (EEG), mild to severe intellectual disability and behavioral problems.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych Ring 20	Ring chromosome 20

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1444	-	Q93.2

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet