

# Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X, typ Cilliersa

## Kod Orpha: 163971 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

X-linked intellectual deficit, Cilliers type is characterized by mild intellectual deficit associated with short stature, hypergonadotropic hypogonadism, microcephaly and mild facial dysmorphism (deep-set eyes, prominent supraorbital ridges, a high nasal bridge and large ears).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

X-linked intellectual disability-microcephaly-testicular failure syndrome  
Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X - małowłowie - niewydolność jąder

#### Kod ORPHA

163971

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD90

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)