

# Zespół Angelmana

**Kod Orpha: 72 Kod OMIM: 105830**

## Opis choroby \*

### Definicja

A neurogenetic disorder characterized by severe intellectual deficit and distinct facial dysmorphic features.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

### Kod ORPHA

72

### Kod OMIM

105830

### Kod ICD10

Q93.5

### Kod ICD11

LD90.0

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.