

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