

Niepełnosprawność intelektualna - niedorozwój ciała modzelowatego - wyrostek przeduszný

Kod Orpha: 1495 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by psychomotor and growth delay, severe intellectual disability, microcephaly, and hypoplastic corpus callosum. Additional reported manifestations include increased muscle tonus, seizures, cardiac anomalies, recurrent bronchopneumonia, camptodactyly, preauricular skin tag, and dysmorphic facial features (such as broad forehead, hypertelorism, flat nasal bridge, anteverted nostrils, and prominent ears), among others.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Da Silva syndrome
Zespół Da Silva

Kod ORPHA

1495

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*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