

Rodzinna dysfazja rozwojowa

Kod Orpha: 1799 Kod OMIM: 600117

Opis choroby *

Definicja

Familial developmental dysphasia is a severe form of developmental verbal apraxia characterized by a deficit in spontaneous speech, writing, grammatical judgment and repetition, defective articulation, moderate to severe degree of dyspraxia, a reduced use of consonant clusters, and comprehension delay. Hearing and intelligence are normal.

Dane

Klasyfikacja

Zespół kliniczny

Synonimy

Billard-Toutain-Maheut syndrome

Dysfazja związana z FOXP2

Zespół Billarda, Toutaina i Maheuta

FOXP2-associated dysphasia

Kod ORPHA

1799

Kod OMIM

600117

Kod ICD10

F80.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.