

Zespół mikrodelecji 2q32q33

Kod Orpha: 251019 Kod OMIM: 612313

Opis choroby *

Definicja

2q32q33 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by a variable phenotype involving moderate to severe intellectual deficit, significant speech delay, persistent feeding difficulties, growth retardation and dysmorphic features.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(2)(q32)
Del(2)(q32)
Del(2)(q32q33)
Monosomia 2q32
Monosomia 2q32q33
Monosomia 2q32-q33
Zespół mikrodelecji 2q32-q33
Del(2)(q32q33)
Monosomy 2q32
Monosomy 2q32q33

Kod ORPHA

251019

Kod OMIM

612313

Kod ICD10

Q93.5

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