

# Zespół mikrodelecji 8p23.1

## Kod Orpha: 251071 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

8p23.1 deletion involves a partial deletion of the short arm of chromosome 8 characterized by low birth weight, postnatal growth deficiency, mild intellectual deficit, hyperactivity, craniofacial abnormalities, and congenital heart defects.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(8)(p23.1)  
Del(8)(p23.1)  
Monosomia 8p23.1  
Monosomy 8p23.1

#### Kod ORPHA

251071

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

LD44.81

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.