

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.