

# Zespół mikrodelecji 6p22

Kod Orpha: 251046 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

6p22 microdeletion syndrome is a newly described syndrome associated with a variable clinical phenotype including developmental delay, facial dysmorphism, short neck and diverse malformations.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(6)(p22)  
Del(6)(p22)  
Monosomia 6p22  
Monosomy 6p22

#### Kod ORPHA

251046

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.