

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.