

# Zespół mikrodelecji 6q25

Kod Orpha: 251056 Kod OMIM: 612863

## Opis choroby \*

### Definicja

6q25 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay, facial dysmorphism and hearing loss.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(6)(q25)  
Del(6)(q25)  
Monosomia 6q25  
Monosomy 6q25

#### Kod ORPHA

251056

#### Kod OMIM

612863

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.