

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.