

Zespół mikrodelecji 1q21.1

Kod Orpha: 250989 Kod OMIM: 612474

Opis choroby *

Definicja

1q21.1 microdeletion syndrome is a newly described recurrent deletion syndrome with variable clinical manifestations but without the clinical picture of thrombocytopenia - absent radius (TAR) syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(1)(q21)
Del(1)(q21)
Monosomia 1q21.1
Monosomy 1q21.1

Kod ORPHA

250989

Kod OMIM

612474

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.