

# 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.