

# Zespół mikrodelecji 19p13.12

## Kod Orpha: 254346 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

19p13.12 microdeletion syndrome is a newly described syndrome characterized by moderate to severe developmental delay, language delay, bilateral sensorineural and/or conductive hearing loss and facial dysmorphism.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(19)(p13.12)  
Del(19)(p13.12)  
Monosomia 19p13.12  
Monosomy 19p13.12

#### Kod ORPHA

254346

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.