

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.