

Zespół mikrodelecji 14q11.2

Kod Orpha: 261120 Kod OMIM: 613457

Opis choroby *

Definicja

14q11.2 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay, hypotonia and facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(14)(q11.2)
Del(14)(q11.2)
Monosomia 14q11.2
Monosomy 14q11.2

Kod ORPHA

261120

Kod OMIM

613457

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.