

# Zespół mikrodelecji 16p13.11

## Kod Orpha: 261236 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

16p13.11 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay, microcephaly, epilepsy, short stature, facial dysmorphism and behavioral problems.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(16)(p13.11)  
Del(16)(p13.11)  
Monosomia 16p13.11  
Monosomy 16p13.11

#### Kod ORPHA

261236

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.