

# Zespół mikroduplikacji 16p13.11

Kod Orpha: 261243 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

16p13.11 microduplication syndrome is a recently described syndrome associated with variable clinical features including behavioral abnormalities, developmental delay, congenital heart defects and skeletal anomalies.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Dup(16)(p13.11)  
Dup(16)(p13.11)  
Trisomia 16p13.11  
Trisomy 16p13.11

#### Kod ORPHA

261243

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.3

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.