

Zespół mikrodelecji 16p11.2p12.2

Kod Orpha: 261211 Kod OMIM: 613604

Opis choroby *

Definicja

16p11.2-p12.2 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay and facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(16)(p11.2p12.2)
Del(16)(p11.2p12.2)
Monosomia 16p11.2p12.2
Monosomia 16p11.2-p12.2
Zespół mikrodelecji 16p11.2-p12.2
Monosomy 16p11.2p12.2

Kod ORPHA

261211

Kod OMIM

613604

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.