

# 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.