

## 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 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

#### Synonimy

#### Kod ORPHA

261211

#### Kod OMIM

613604

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet