

Zespół mikrodelecji 15q14

Kod Orpha: 261190 Kod OMIM: 616898

Opis choroby *

Definicja

15q14 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay, short stature and facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(15)(q14)
Del(15)(q14)
Monosomia 15q14
Monosomy 15q14

Kod ORPHA

261190

Kod OMIM

616898

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

LD44.F

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.