

Zespół mikrodelecji proksymalnej 16p11.2

Kod Orpha: 261197 Kod OMIM: 611913

Opis choroby *

Definicja

The proximal 16p11.2 microdeletion syndrome is a chromosomal anomaly characterized by developmental and language delays, mild intellectual disability, social impairments (autism spectrum disorders), mild variable dysmorphism and predisposition to obesity.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Proximal del(16)(p11.2)
Monosomia proksymalna 16p11.2
Proksymalna del(16)(p11.2)
Proximal monosomy 16p11.2

Kod ORPHA

261197

Kod OMIM

611913

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

LD44.G1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.