

Zespół mikrodelecji 20p12.3

Kod Orpha: 261295 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

20p12.3 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by Wolff-Parkinson-White syndrome (see this term), variable developmental delay and facial dysmorphism.

Dane

Klasifikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Del(20)(p12.3)
	Del(20)(p12.3)
	Monosomia 20p12.3
	Monosomy 20p12.3

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
261295	-	Q93.5

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.