

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

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(20)(p12.3)
Del(20)(p12.3)
Monosomia 20p12.3
Monosomy 20p12.3

Kod ORPHA

261295

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.