

Zespół mikrodelecji ojcowskiej 20q13.2q13.3

Kod Orpha: 261304 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Paternal 20q13.2q13.3 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by severe pre- and post-natal growth retardation, microcephaly, intractable feeding difficulties, mild psychomotor retardation, hypotonia and facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Paternal del(20)(q13.2q13.3)
Monosomia ojcowska 20q13.2q13.3
Monosomia ojcowska 20q13.2-q13.3
Ojcowska del(20)(q13.2q13.3)
Zespół mikrodelecji ojcowskiej 20q13.2-q13.3
Paternal monosomy 20q13.2q13.3

Kod ORPHA

261304

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.