

# 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.