

# Zespół mikrodelecji 17q23.1q23.2

## Kod Orpha: 261279 Kod OMIM: 613355

### Opis choroby \*

#### Definicja

17q23.1q23.2 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay, microcephaly, short stature, heart defects and limb abnormalities.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(17)(q23.1q23.2)  
Del(17)(q23.1q23.2)  
Monosomia 17q23.1q23.2  
Monosomia 17q23.1-q23.2  
Zespół mikrodelecji 17q23.1-q23.2  
Monosomy 17q23.1q23.2

#### Kod ORPHA

261279

#### Kod OMIM

613355

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.