

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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	Kod OMIM	Kod ICD10
261279	613355	Q93.5

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet