

# Trisomia 17p

**Kod Orpha: 261290 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

Trisomy 17p is a rare chromosomal abnormality resulting from the duplication of the short arm of chromosome 17 and characterized by pre- and post-natal growth retardation, developmental delay, hypotonia, digital abnormalities, congenital heart defects, and distinctive facial features.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Dup(17p)

Dup(17p)

#### Kod ORPHA

261290

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.2

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.