

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.