

# Zespół mikrodelecji 16q24.3

## Kod Orpha: 261250 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

16q24.3 microdeletion syndrome is a recently described syndrome associated with variable developmental delay, facial dysmorphism, seizures and autistic spectrum disorder.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(16)(q24.3)  
Del(16)(q24.3)  
Monosomia 16q24.3  
Monosomy 16q24.3

#### Kod ORPHA

261250

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.