

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.