

# Zespół mikrodelecji 2p15p16.1

Kod Orpha: 261349 Kod OMIM: 612513

## Opis choroby \*

### Definicja

2p15p16.1 microdeletion syndrome is a recently described syndrome characterized by developmental delay and facial dysmorphism.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(2)(p15p16.1)  
Del(2)(p15p16.1)  
Monosomia 2p15p16.1  
Monosomia 2p15-p16.1  
Zespół mikrodelecji 2p15-p16.1  
Monosomy 2p15p16.1

#### Kod ORPHA

261349

#### Kod OMIM

612513

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.