

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.