

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