

# Matczyna jednorodzielska disomia chromosomu X

## Kod Orpha: 261519 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A uniparental disomy of maternal origin that does not seem to have an adverse impact on the phenotype of an individual. There is a possibility of homozygosity for a recessive disease mutation for which the mother is a carrier and specific phenotype depends on the inherited disorder.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

UPD(X)mat  
UPD(X)mat

#### Kod ORPHA

261519

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q99.8

#### Kod ICD11

LD45.0

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.