

NIEAKTUALNE: Zwrodnienie barwnikowe siatkówki i niepełnosprawność intelektualna z powodu monosomii Xp11.3

Kod Orpha: 261512 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Retinitis pigmentosa and intellectual disability due to Xp11.3 microdeletion
Zwrodnienie barwnikowe siatkówki i niepełnosprawność intelektualna z powodu del(X)(p11.3)
Zwrodnienie barwnikowe siatkówki i niepełnosprawność intelektualna z powodu mikrodelecji Xp11.3
Retinitis pigmentosa and intellectual disability due to del(X)(p11.3)

Kod ORPHA
261512

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl