

# Zespół Mowata i Wilsona z powodu monosomii 2q22

## Kod Orpha: 261537 Kod OMIM: 235730

### Opis choroby \*

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

#### Synonimy

Hirschsprung disease and intellectual disability due to 2q22 microdeletion

Choroba Hirschsprunga i niepełnosprawność intelektualna z powodu del(2)(q22)

Choroba Hirschsprunga i niepełnosprawność intelektualna z powodu mikrodelecji 2q22

Choroba Hirschsprunga i niepełnosprawność intelektualna z powodu monosomii 2q22

Zespół Mowata i Wilsona z powodu del(2)(q22)

Zespół Mowata i Wilsona z powodu mikrodelecji 2q22

Hirschsprung disease and intellectual disability due to del(2)(q22)

Hirschsprung disease and intellectual disability due to monosomy 2q22

Mowat-Wilson syndrome due to 2q22 microdeletion

Mowat-Wilson syndrome due to del(2)(q22)

#### Kod ORPHA

261537

#### Kod OMIM

235730

#### Kod ICD10

Q43.1

#### 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](http://www.orphanet.pl)