

Zespół mikroduplikacji 10q22.3q23.3

Kod Orpha: 276422 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

10q22.3q23.3 microduplication syndrome is a rare, chromosomal anomaly characterized by variable clinical features that may include developmental delay, mild intellectual disability and dysmorphic facial features. In some cases, microcephaly, growth retardation and congenital heart defects have been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Dup(10)(q22.3q23.3)
Dup(10)(q22.3q23.3)
Trisomia 10q22.3q23.3
Trisomy 10q22.3q23.3

Kod ORPHA

276422

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q92.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.