

# Trisomia 18p

**Kod Orpha: 1715 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare partial trisomy of the short arm of chromosome 18 manifesting with a highly variable clinical phenotype which may include variable developmental delay and intellectual disability, epilepsy, and non-specific dysmorphic features, among others.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Duplication 18p  
Duplikacja 18p  
Duplikacja krótkiego ramienia chromosomu 18  
Trisomia krótkiego ramienia chromosomu 18  
Duplication of the short arm of chromosome 18  
Trisomy of the short arm of chromosome 18

#### Kod ORPHA

1715

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.2

#### Kod ICD11

LD41.H1

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)