

Trisomia 13

Kod Orpha: 3378 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Trisomy 13 is a chromosomal anomaly caused by the presence of an extra chromosome 13 and is characterized by brain malformations (holoprosencephaly), facial dysmorphism, ocular anomalies, postaxial polydactyly, visceral malformations (cardiopathy) and severe psychomotor retardation.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Patau syndrome
Zespół Patau'a

Kod ORPHA

3378

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q91.7

Kod ICD11

LD40.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.