

Monosomia 18p

Kod Orpha: 1598 Kod OMIM: 146390

Opis choroby *

Definicja

Monosomy 18p refers to a chromosomal disorder resulting from the deletion of all or part of the short arm of chromosome 18.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

18p- syndrome
Zespół 18p
Zespół De Grouchy
De Grouchy syndrome

Kod ORPHA

1598

Kod OMIM

146390

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.