

Zespół mikroduplikacji Xp11.22p11.23

Kod Orpha: 217377 Kod OMIM: 300801

Opis choroby *

Definicja

Familial and <i>de novo</i> recurrent Xp11.22-p11.23 microduplication has been recently identified in males and females.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Dup(X)(p11.22p11.23)
Trisomia Xp11.22-p11.23
Trisomy Xp11.22p11.23

Kod ORPHA

217377

Kod OMIM

300801

Kod ICD10

Q99.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.