

# 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.