

Zespół mikrodelecji 2q23.1

Kod Orpha: 228402 Kod OMIM: 156200

Opis choroby *

Definicja

The newly described 2q23.1 microdeletion syndrome includes severe intellectual deficit with pronounced speech delay, behavioral abnormalities including hyperactivity and inappropriate laughter, short stature and seizures.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(2)(q23.1)
Del(2)(q23.1)
Monosomia 2q23.1
Rzekomy zespół Angelmana
Monosomy 2q23.1
Pseudo-Angelman syndrome

Kod ORPHA

228402

Kod OMIM

156200

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.