

Zespół mikroduplikacji 15q11q13

Kod Orpha: 238446 Kod OMIM: 608636

Opis choroby *

Definicja

The 15q11-q13 microduplication (dup15q11-q13) syndrome is characterized by neurobehavioral disorders, hypotonia, cognitive deficit, language delay and seizures. Prevalence is unknown.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

15q11q13 duplication syndrome
Dup(15)(q11q13)
Trisomia 15q11q13
Trisomia 15q11-q13
Zespół duplikacji 15q11-q13
Zespół duplikacji 15q11q13
Zespół mikroduplikacji 15q11-q13
Dup(15)(q11q13)
Trisomy 15q11q13

Kod ORPHA

238446

Kod OMIM

608636

Kod ICD10

Q92.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl