

Zespół pierścieniowego chromosomu 18

Kod Orpha: 1442 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Zespół pierścieniowego chromosomu 18 jest aberracją autosomu, która charakteryzuje się zróżnicowanym obrazem klinicznym i najczęściej obejmuje hipotonię, trudności w karmieniu i problemy oddechowe noworodków, małą głowę, całościowe opóźnienie rozwoju i niepełnosprawność intelektualną, niedobór hormonu wzrostu, niedoczynność tarczycy, niedosłuch, atreżję przewodów słuchowych, dysmorficzne rysy twarzy i charakterystyczne zaburzenia zachowania.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Ring 18
Ring chromosome 18

Kod ORPHA

1442

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.2

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.