

# 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, małągłowię, 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.