

Zespół mikrodelecji 4q21

Kod Orpha: 238750 Kod OMIM: 613509

Opis choroby *

Definicja

The 4q21 microdeletion syndrome is a newly described syndrome associated with facial dysmorphism, progressive growth restriction, severe intellectual deficit and absent or severely delayed speech.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(4)(q21)
Del(4)(q21)
Monosomia 4q21
Monosomy 4q21

Kod ORPHA

238750

Kod OMIM

613509

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.