

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare chromosomal anomaly characterized by a combination of paternal uniparental and biparental cell lineages, leading to variable clinical presentation that predominantly includes features of Beckwith-Wiedemann syndrome and increased risk of various tumors. In addition, features of Angelman syndrome and transient neonatal diabetes might be expected.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Androgenetic/biparental mosaicism

#### Synonimy

Mozaikowość  
androgenetyczna/oburodzicielska  
Mozaikowość dotycząca całogenomowej  
jednorodzicielskiej UPD  
Mozaikowość dotycząca całogenomowej  
ojcowskiej UPD  
Genome-wide paternal uniparental disomy  
mosaicism  
Mosaic genome-wide paternal UPD

#### Kod ORPHA

329813

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q95.8

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet