

Zespół mikroduplikacji 5p13

Kod Orpha: 329802 Kod OMIM: 613174

Opis choroby *

Definicja

A rare partial autosomal trisomy/tetrasomy characterized by global developmental delay, intellectual disability, autistic behavior, muscular hypotonia, macrocephaly and facial dysmorphism (frontal bossing, short palpebral fissures, low set, dysplastic ears, short or shallow philtrum, high arched or narrow palate, micrognathia). Other associated clinical features include sleep disturbances, seizures, aplasia/hypoplasia of the corpus callosum, skeletal abnormalities (large hands and feet, long fingers and toes, talipes).

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Dup(5)(p13)
	Dup(5)(p13)
	Trisomia 5p13
	Trisomy 5p13

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
329802	613174	Q92.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

[orphanet](#)

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl