

Homozygotyczny zespół mikrodelecji 2p21

Kod Orpha: 369886 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

2p21 contiguous gene deletion syndrome

Zespół delecji przyległych genów 2p21

Kod ORPHA

369886

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl