

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Grupa fenomenów	2p21 contiguous gene deletion syndrome Zespół delecji przyległych genów 2p21

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
369886	-	Q93.5

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet