

# Zespół mikrodelecji 2p13.2

## Kod Orpha: 363680 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Zespół mikrodelecji 2p13.2 jest rzadką częściową monosomią autosomu, która charakteryzuje się całościowym opóźnieniem rozwoju, niepełnosprawnością intelektualną, zaburzeniami zachowania (nadpobudliwość, deficyt uwagi i zachowania autystyczne), brachycefalią (krótkogłowie) i zmienną dysmorfia twarży. Mogą wystąpić zespolenia kręgow, łagodne przykurcze kolan i łokci oraz trudności w karmieniu w okresie niemowlęcym.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

#### Synonimy

Del(2)(p13.2)  
Del(2)(p13.2)

#### Kod ORPHA

363680

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.