

Zespół zaburzeń nerurorozwojowych-dysmorfii twarzoczaszki-wady serca-anomalii szkieletowych wywołany mikrodelecją 9q21.3

Kod Orpha: 352665 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp etiologiczny	9q21.3 microdeletion syndrome Del(9)(q21) Del(9)(q21.3)

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
352665	-	Q93.5

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.