

Zespół mikroduplikacji 2q31.1

Kod Orpha: 294026 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, chromosomal anomaly syndrome resulting from partial duplication of the long arm of chromosome 2 characterized by congenital pendular nystagmus associated with bilateral cutaneous syndactyly between the third and fourth fingers.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Syndactyly-nystagmus syndrome due to dup(2)(q31.1)
Dup(2)(q31.1)
Trisomia 2q31.1
Syndactyly-nystagmus syndrome due to trisomy 2q31.1

Kod ORPHA

294026

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q92.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.