

zespół mikrodelecji 1p21.3

Kod Orpha: 293948 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

1p21.3 microdeletion syndrome is an extremely rare chromosomal anomaly characterized by severe speech and language delay, intellectual deficiency, autism spectrum disorder(see this term).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(1)(p21.3)
Del(1)p(21.3)
Monosomia 1p21.3
Monosomy 1p21.3

Kod ORPHA

293948

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

LD44.11

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.