

## 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