

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
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