

# Zespół mikrodelecji 20p13

## Kod Orpha: 313781 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Zespół mikrodelecji 20p13 jest rzadką aberracją chromosomową, która charakteryzuje się opóźnieniem rozwoju, łagodną lub umiarkowaną niepełnosprawnością intelektualną, padaczką i niespecyficznymi cechami dysmorfii. Ponadto opisywano wysokie podniebienia, opóźnione wyrzynanie zębów stałych, niedorozwój paznokci, klinodaktylię i skrócenie palców.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

20p subtelomeric deletion syndrome  
Del(20)(p13)  
Monosomia 20p13  
Zespół subtelomerowej delecji 20p  
Del(20)(p13)  
Monosomy 20p13

#### Kod ORPHA

313781

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)