

# NIEAKTUALNE: Gigantyzm kończynowy sprzężony z chromosomem X spowodowany mikroduplikacją Xq26

Kod Orpha: 448372 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Familial infantile gigantism due to Xq26  
microduplication

Rodzinny gigantyzm dziecięcy spowodowany  
dup(X)q(26)

Rodzinny gigantyzm dziecięcy spowodowany  
mikroduplikacją Xq26

X-LAG (rodzinny gigantyzm dziecięcy)  
spowodowany dup(X)q(26)

Familial infantile gigantism due to dup(X)q(26)  
X-LAG due to dup(X)q(26)

Kod ORPHA

448372

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)