

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