

Zespół mikroduplikacji 19p13.3

Kod Orpha: 447980 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Zespół mikroduplikacji 19p13.3 jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym zespołem z niepełnosprawnością intelektualną, który charakteryzuje się wewnątrzmacicznym zahamowaniem wzrastania, małą głową, hipotonią, opóźnieniem ruchowym i neurorozwojowym, opóźnieniem mowy, niepełnosprawnością intelektualną i łagodnymi cechami dysmorficznymi.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Dup(19)(p13.13)
Dup(19)(p13.13)

Kod ORPHA

447980

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q92.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.