

# 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.