

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

Synonimy

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

Kod ORPHA

447980

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q92.3

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet