

# Zespół mikrodelecji 9q31.1q31.3

Kod Orpha: 401923 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół mikrodelecji 9q31.1q31.3 jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym zespołem z niepełnosprawnością intelektualną, który charakteryzuje się lekką niepełnosprawnością intelektualną, niskim wzrostem z wysokim wskaźnikiem masy ciała, krótką szyją z garbem szyjnym oraz dysmorficznymi rysami twarzy. Opisywano także zespół metaboliczny z cukrzycą typu 2, hipercholesterolemią i nadciśnieniem.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(9)(q31.1q31.3)  
Del(9)(q31.1q31.3)  
Monosomia 9q31.1q31.3  
Monosomy 9q31.1q31.3

#### Kod ORPHA

401923

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.