

# **zespół delecji 8q24.3**

**Kod Orpha: 508488 Kod OMIM: 615583**

## **Opis choroby \***

### **Definicja**

A multiple congenital anomalies/dysmorphic - intellectual disability syndrome characterized by feeding problems, growth retardation, microcephaly, developmental delay, digital and vertebral anomalies, joint laxity/dislocation, cardiac and renal defects, and dysmorphic facial features (including plagiocephaly, prominent forehead, bitemporal narrowing, bilateral coloboma, epicanthal folds, malformations of the outer and middle ear, wide nasal bridge, anteverted nares, prominent and bulbous nose tip, long philtrum, thin lips, high and narrow palate, micrognathia with prognathism/retrognathism, full cheeks, and short, broad neck). Additional variable manifestations include obstructive apneas, recurrent pneumonia, and seizures.

### **Dane**

#### **Klasyfikacja**

Zespół wad  
wrodzonych

#### **Synonimy**

Del(8)(q24.3)  
Del(8)(q24.3)  
Delecja 8q24.3  
Monosomia 8q24.3  
zespół Verheij  
Deletion 8q24.3  
Monosomy 8q24.3  
Verheij syndrome

#### **Kod ORPHA**

508488

#### **Kod OMIM**

615583

#### **Kod ICD10**

Q93.5

#### **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](http://www.orphanet.pl)