

# Zespół duplikacji przyległych genów PMP22-RAI1

## Kod Orpha: 477817 Kod OMIM: 616652

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare partial duplication of the long arm of chromosome 17 characterized by a combination of features of 17p11.2 microduplication syndrome and Charcot-Marie-Tooth disease type 1A. Patients present with infantile onset of global developmental delay, hypotonia, feeding difficulties, and failure to thrive, as well as childhood onset of peripheral neuropathy with distal extremity weakness or atrophy, gait impairment, sensory loss, reduced or absent deep tendon reflexes of the ankles, and foot deformities. Facial dysmorphism, cardiac and renal anomalies, and syringomyelia may also be observed.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

17p11.2p12 microduplication syndrome  
Dup(17)(p11.2p12)  
Trisomia 17p11.2p12  
Trisomia 17p11.2-p12  
Zespół mikroduplikacji 17p11.2p12  
Zespół Yuana, Harela i Lupskiego  
Dup(17)(p11.2p12)  
Trisomy 17p11.2-p12  
Trisomy 17p11.2p12  
Yuan-Harel-Lupski syndrome

#### Kod ORPHA

477817

#### Kod OMIM

616652

#### Kod ICD10

Q92.3

#### 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)