

Zespół mikrodelecji 3q29

Kod Orpha: 65286 Kod OMIM: 609425

Opis choroby *

Definicja

A recurrent subtelomeric deletion syndrome with variable clinical manifestations including intellectual deficit and dysmorphic features.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

3q subtelomere deletion syndrome
Del(3)(q29)
Delecja 3qter
Monosomia 3q29
Monosomia 3qter
Zespół subtelomerowej delecji 3q
3qter deletion
Del(3)(q29)
Monosomy 3q29
Monosomy 3qter

Kod ORPHA

65286

Kod OMIM

609425

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

LD44.30

[*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