

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