

Trisomia 10p

Kod Orpha: 171929 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Trisomy 10p is a syndrome of mental retardation/multiple congenital malformations (MR-MCA) that is caused by the total or partial duplication of the short arm of chromosome 10.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

171929

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q92.2

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.