

# 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.