

Zespół delecji 6q16

Kod Orpha: 171829 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare Prader-Willi like syndrome due to an interstitial deletion located at 6q16.1q16.2 and characterized by obesity, hyperphagia, hypotonia, small hands and feet, eye/vision anomalies, and global developmental delay.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Del(6)(q16)

Del(6)(q16)

Monosomia 6q16

Zespół podobny do zespołu Pradera i Williego spowodowany delecją 6q16

Monosomy 6q16

Prader-Willi-like syndrome due to microdeletion 6q16

Kod ORPHA

171829

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.5

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