

Matczyna jednorodzielska disomia chromosomu 6

Kod Orpha: 96181 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Maternal uniparental disomy of chromosome 6 is an uniparental disomy of maternal origin characterized by intrauterine growth retardation. Homozygosity for a recessive disease mutation for which only a mother is a carrier may lead to other phenotypes.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

UPD(6)mat
UPD(6)mat

Kod ORPHA

96181

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q99.8

Kod ICD11

LD45.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.