

Matczyna jednorodzielska disomia chromosomu 2

Kod Orpha: 96179 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Matczyna jednorodzielska disomia chromosomu 2 jest jednorodzielską disomią pochodzenia matczynego, która najprawdopodobniej nie jest związana z charakterystycznym fenotypem, z wyjątkiem przypadków ze stwierdzoną homozygotyczną mutacją odpowiedzialną za rozwój choroby recesywnej, której nosicielką jest tylko matka.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

UPD(2)mat
UPD(2)mat

Kod ORPHA

96179

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q99.8

Kod ICD11

LD45.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.