

Ojcowska jednorodzielska disomia chromosomu 6

Kod Orpha: 96191 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Ojcowska jednorodzielska disomia chromosomu 6 to jednorodzielską disomia pochodzenia ojcowskiego, która charakteryzuje się wewnątrzmacicznym opóźnieniem wzrastania, przemijającą cukrzycą noworodków i makroglosją (powiększeniem języka).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

UPD(6)pat
UPD(6)pat

Kod ORPHA

96191

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q99.8

Kod ICD11

LD45.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.