

Ojcowska jednorodzielska disomia chromosomu 5

Kod Orpha: 96190 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Ojcowska jednorodzielska disomia chromosomu 5 to jednorodzielska disomia pochodzenia ojcowskiego, która najprawdopodobniej nie wykazuje żadnej fenotypowej ekspresji, z wyjątkiem przypadków wystąpienia stanu homozygotyczności mutacji, odpowiedzialnej za chorobę recesywną, której nosicielem jest tylko ojciec.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

UPD(5)pat
UPD(5)pat

Kod ORPHA

96190

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q99.8

Kod ICD11

LD45.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.