

# 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.