

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych UPD(5)pat	UPD(5)pat
	UPD(5)pat

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
96190	-	Q99.8

**Kod ICD11**  
LD45.1

---

### \*Źródło

orphanet