

# Ojcowska jednorodzielska disomia chromosomu 21

## Kod Orpha: 96195 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Paternal uniparental disomy of chromosome 21 is an uniparental disomy of paternal origin that most likely does not have any phenotypic expression except from cases of homozygosity for a recessive disease mutation for which only father is a carrier.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

UPD(21)pat  
UPD(21)pat

#### Kod ORPHA

96195

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q99.8

#### Kod ICD11

LD45.1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.