

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.