

Zespół Beckwitha i Wiedemanna z powodu ojcowskiej jednorodzicielskiej disomii chromosomu 11

Kod Orpha: 96193 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Mosaic paternal uniparental disomy of chromosome 11

Mozaikowa ojcowska jednorodzicielska disomia chromosomu 11

UPD(11)pat

UPD(11)pat

Kod ORPHA

96193

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.3

Kod ICD11

LD2C

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.