

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.