

Zespół mikrodelecji 15q24

Kod Orpha: 94065 Kod OMIM: 613406

Opis choroby *

Definicja

15q24 microdeletion syndrome is a rare chromosomal anomaly characterized cytogenetically by a 1.7-6.1 Mb deletion in chromosome 15q24 and clinically by pre- and post-natal growth retardation, intellectual disability, distinct facial features, and genital, skeletal, and digital anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Del(15)(q24)
Del(15)(q24)
Monosomia 15q24
Monosomy 15q24

Kod ORPHA

94065

Kod OMIM

613406

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

LD44.F

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.