

Opis choroby *

Definicja

*Chromosom pierścieniowy 9 jest aberracją autosomu, która charakteryzuje się zmiennym obrazem klinicznym i najczęściej obejmuje opóźnienie rozwoju, niepełnosprawność intelektualną, dysmorfie twarzy, małogłowie, wrodzone wady serca oraz różne wady narządów płciowych, kończyn i układu szkieletowego.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Ring 9 Ring chromosome 9 Ring 9 Ring chromosome 9

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
96173	-	Q93.2

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet