

Chromosom pierścieniowy 2

Kod Orpha: 96171 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Ring chromosome 2 syndrome is a rare chromosomal anomaly syndrome with highly variable phenotype principally characterized by intrauterine growth retardation, failure to thrive, developmental delay, hypotonia, mild dysmorphic features (incl. microcephaly, short forehead, upslanting palpebral fissures, hypertelorism, epicanthal folds, wide nasal bridge, broad nasal tip, long philtrum, thin upper lip, micrognathia, short neck), skeletal anomalies (e.g. kyphosis, brachydactyly, clinodactyly, talipes equinovarus) and dermatological features (i.e. café-au-lait spots). Patients may also present ventriculoseptal defects and genital abnormalities (e.g. genital hypoplasia, phimosis, cryptorchidism).

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Ring 2
	Ring chromosome 2
	Ring 2
	Ring chromosome 2
Kod ORPHA	Kod OMIM
96171	-
Kod ICD11	

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl