

Monosomia 13q34

Kod Orpha: 96168 Kod OMIM: 619148

Opis choroby *

Definicja

Monosomy 13q34 is a rare chromosomal anomaly syndrome, resulting from the partial deletion of the long arm of chromosome 13, principally characterized by global developmental delay, mild intellectual disability, obesity and mild craniofacial dysmorphism (microcephaly, wide rectangular forehead, downslanting palpebral fissures, mild ptosis, prominent nose with long nasal bridge and broad tip, small chin). Other variable reported features include congenital heart defects, hand and foot anomalies (e.g. polydactyly) and agenesis of the corpus callosum.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Del(13)(q34)
	Del(13)(q34)
	Delecja dystalna 13q34
	Delecja subtelomerowa 13q34
	Distal deletion 13q34
	Subtelomeric deletion 13q34

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
96168	619148	Q93.5

Kod ICD11
LD44.D

*[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