

Zespół mikroduplikacji 7q11.23

Kod Orpha: 96121 Kod OMIM: 609757

Opis choroby *

Definicja

7q11.23 microduplication syndrome is a rare chromosomal anomaly syndrome resulting from the partial duplication of the long arm of chromosome 7 characterized by a highly variable phenotype that typically manifests with mild-moderate intellectual delay (patients could be in the normal range), speech disorders (particularly of expressive language), and distinctive craniofacial features (brachycephaly, broad forehead, straight eyebrows, broad nasal tip, short philtrum, thin upper lip and facial asymmetry). Hypotonia, developmental coordination disorders, behavioral problems (such as anxiety, ADHD and oppositional disorders) and various congenital anomalies, such as heart defects, diaphragmatic hernia, renal malformations and cryptorchidism, are frequently presented. Neurological abnormalities (visible on MRI) have been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Dup(7)(q11.23)
Dup(7)(q11.23)
Trisomia 7q11.23
Trisomy 7q11.23

Kod ORPHA

96121

Kod OMIM

609757

Kod ICD10

Q92.3

Kod ICD11

LD41.60

*[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