

# Zespół mikroduplikacji 3q26

## Kod Orpha: 96095 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Zespół mikroduplikacji 3q26 to rzadka aberracja chromosomowa, która charakteryzuje się opóźnieniem wzrastania w okresie prenatalnym i pourodzeniowym, opóźnieniem rozwoju, niepełnosprawnością intelektualną, cechami dysmorfii i zmienną kombinacją wad wrodzonych, w tym wad układu sercowo-naczyniowego, moczowo-płciowego i kostnego oraz wadami ze spektrum wad kaudalnych (ogonowych).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Dup(3)(q26)  
Dup(3)(q26)  
Trisomia 3q26  
Zespół podobny do zespołu Cornellii de Lange  
Dup(3q) syndrome  
Trisomy 3q26

#### Kod ORPHA

96095

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.3

#### Kod ICD11

LD41.20

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)