

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