

# Zespół mikroduplikacji 4p16.3

Kod Orpha: 96072 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

4p16.3 microduplication syndrome is a rare genetic syndrome that results from the partial duplication of the short arm of chromosome 4. It has a highly variable phenotype, principally characterized by psychomotor and language delay, seizures and dysmorphic features such as high forehead with frontal bossing, hypertelorism, prominent glabella, long narrow palpebral fissures, low set ears and short neck. Eye abnormalities (glaucoma, irregular iris pigmentation, hyperopia) have also been reported.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Distal duplication 4p  
Duplikacja dystalna 4p  
Duplikacja telomerowa 4p  
Trisomia 4pter  
Trisomia dystalna 4p  
Distal trisomy 4p  
Telomeric duplication 4p  
Trisomy 4pter

#### Kod ORPHA

96072

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.3

#### Kod ICD11

LD41.31

---

[\\*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)