

Trisomia dystalna 7p

Kod Orpha: 96074 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Distal trisomy 7p is a rare chromosomal anomaly syndrome, resulting from the partial duplication of the short arm of chromosome 7, with highly variable phenotype typically characterized by severe to profound psychomotor delay, intellectual disability, dysmorphic features (incl. dolichocephaly, microbrachycephaly, high and/or broad forehead, large anterior fontanel, hypertelorism, downslanting palpebral fissures, low-set, dysplastic ears, low, broad and prominent nasal bridge, abnormal palate, micro-/retrognathia), and hypotonia. Cardiovascular, gastrointestinal, skeletal and urogenital anomalies have commonly been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Distal duplication 7p
Duplikacja dystalna 7p
Duplikacja telomerowa 7p
Trisomia 7pter
Telomeric duplication 7p
Trisomy 7pter

Kod ORPHA
96074

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q92.3

Kod ICD11
LD41.61

[*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