

Trisomia mozaikowa 10

Kod Orpha: 96063 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Mosaic trisomy 10 is a rare chromosomal anomaly syndrome, with a highly variable phenotype, principally characterized by growth delay, craniofacial dysmorphism (incl. prominent forehead, hypertelorism, upslanting palpebral fissures, blepharophimosis, low-set malformed large ears, high arched palate, cleft lip/palate, retrognathia) and cardiac, renal and skeletal (e.g. radial ray defects, scoliosis) malformations, with death usually occurring neonatally or in early infancy. Other reported features include central nervous system and ear anomalies, as well as facial clefts and anal atresia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Mosaic trisomy chromosome 10
Trisomy 10 mosaicism
Mosaic trisomy chromosome 10
Trisomy 10 mosaicism

Kod ORPHA

96063

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q92.1

Kod ICD11

LD40.Y

[*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