

Zespół mikrodelecji 15q13.3

Kod Orpha: 199318 Kod OMIM: 612001

Opis choroby *

Definicja

15q13.3 microdeletion (microdel15q13.3) syndrome is characterized by a wide spectrum of neurodevelopmental disorders with no or subtle dysmorphic features.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Del(15)(q13.3)
Del(15)(q13.3)
Monosomia 15q13.3
Monosomy 15q13.3

Kod ORPHA

199318

Kod OMIM

612001

Kod ICD10

Q93.5

Kod ICD11

LD44.F

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.