

Zespół Angelmana z powodu ojcowskiej uniparentalnej disomii chromosomu 15

Kod Orpha: 98795 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp etiologiczny	UPD(15)pat UPD(15)pat

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
98795	-	Q93.5

Kod ICD11
LD90.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.