

Monosomia 21

Kod Orpha: 574 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Monosomy 21 is a chromosomal anomaly characterized by the loss of variable portions of a segment of the long arm of chromosome 21 that leads to an increased risk of birth defects, developmental delay and intellectual deficit.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Częściowa monosomia 21q
Zespół 21q
Zespół delecji 21q
21q- syndrome
Partial 21q monosomy

Kod ORPHA

574

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.0

Kod ICD11

LD44.M

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.