

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Częściowa monosomia 21q
	Zespół 21q
	Zespół delecji 21q
	21q- syndrome
	Partial 21q monosomy

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
574	-	Q93.0

**Kod ICD11**  
LD44.M

---

### \*Źródło

orphanet