

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Częściowa monosomia 21q
	Zespół 21q
	Zespół delecji 21q
	21q- syndrome
	Partial 21q monosomy

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
574	-	Q93.0

Kod ICD11
LD44.M

*Źródło

orphanet