

# Monosomia 13q14

Kod Orpha: 1587 Kod OMIM: 613884

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Monosomia 13q14 jest rzadką aberracją chromosomową, polegającą na częściowej delecji długiego ramienia chromosomu 13. Charakteryzuje się opóźnieniem rozwoju, zmiennym stopniem niepełnosprawności intelektualnej i dysmorfia twarzoczaszki (małogłowie/długogłowie, wysokie i szerokie czoło, wyraźnie zaznaczone brwi, grube, odstające płatki uszne, krótki nos z szerokim grzbietem i bulwiastym czubkiem, wydatna rynienka, duże usta z cienką górną wargą i grubą, wywiniętą dolną wargą); może wystąpić siatkówczak. Opisywano także dużą masę urodzeniową, wielkogłowie, szyszyniak, powiększenie wątroby, przepuklinę pachwinową i wnetrostwo.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(13)(q14)  
Del(13)(q14)  
Zespół delecji 13q14  
Deletion 13q14

#### Kod ORPHA

1587

#### Kod OMIM

613884

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

LD44.D

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)