

NIEAKTUALNE: Delecja 20p

Kod Orpha: 1611 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Zespół wad
wrodzonych

Synonimy
Monosomy 20p
Monosomia 20p

Kod ORPHA
1611

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.