

# Trisomia 12p

**Kod Orpha: 1699 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A partial autosomal trisomy characterized by developmental delay and intellectual disability, generalized hypotonia, postnatal growth retardation, variable brain and heart anomalies and dysmorphic features, including frontal bossing, round face, full cheeks, low-set ears, broad nasal bridge, short nose with anteverted nares, long philtrum, thin upper lip vermilion, and everted, thick lower lip. Unspecific associated congenital anomalies have also been reported.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Duplication 12p  
Duplikacja 12p

#### Kod ORPHA

1699

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.3

#### Kod ICD11

LD41.B1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.