

Chromosom pierścieniowy 20

Kod Orpha: 1444 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare chromosomal disorder, characterized by childhood onset drug resistant epilepsy with typical electroencephalographic findings (EEG), mild to severe intellectual disability and behavioral problems.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Ring 20
Ring chromosome 20

Kod ORPHA

1444

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q93.2

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.