

Duplikacja/inwersja 15q11

Kod Orpha: 3306 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, complex chromosomal duplication/inversion in the region 15q11.2-q13.1 characterized by early central hypotonia, global developmental delay and intellectual deficit, autistic behavior, and seizures.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Duplication/inversion 15q11
idic(15)
Interstycjalna tetrasomia 15q
Inv dup(15)
Izodcentryczny chromosom 15
Nietelomerowa tetrasomia 15q
Inv dup (15) syndrome
Isodicentric chromosome 15 syndrome
Non-distal tetrasomy 15q
Non-telomeric tetrasomy 15q
idic (15) syndrome

Kod ORPHA
3306

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q99.8

Kod ICD11
-

[*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