

# Mozaikowa trisomia 16

Kod Orpha: 1708 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

Mosaic trisomy 16 is a rare chromosomal anomaly syndrome with a highly variable phenotype ranging from minor anomalies with normal development to intrauterine growth retardation, abnormal skin pigmentation, craniofacial and body asymmetry, cardiac (e.g. ventricular septal defect) and genital (e.g. hypospadias, cryptorchidism) anomalies, scoliosis and hearing loss to neonatal death. Additional features observed include skeletal malformations (e.g. clino/polydactyly, talipes), mild facial dysmorphism, and developmental delay.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Mosaic trisomy chromosome 16  
Trisomy 16 mosaicism

#### Kod ORPHA

1708

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.1

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)