

# Mozaikowa trisomia 15

Kod Orpha: 1706 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

Mosaic trisomy 15 is a rare chromosomal anomaly syndrome principally characterized by intrauterine growth restriction, congenital cardiac anomalies (incl. ventricular and atrial septal defects, patent ductus arteriosus) and craniofacial dysmorphism (incl. hypertelorism, downslanting palpebral fissures, wide nasal bridge). Patients also present brain (e.g. hypoplastic cerebellum, ventricular asymmetry), renal (e.g. small dysplastic kidneys), and/or genital (undescended testis, small penis, hypoplastic labia majora) anomalies. Digital and skin pigmentation abnormalities have also been reported.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Mosaic trisomy chromosome 15  
Trisomy 15 mosaicism

#### Kod ORPHA

1706

#### 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)