

# Trisomia 8q

**Kod Orpha: 1752 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

A partial autosomal trisomy characterized by developmental delay, intellectual disability, prenatal and postnatal growth retardation, congenital heart, genitourinary and skeletal anomalies, and dysmorphic facial features, including high and broad forehead, hypertelorism, upslanting palpebral fissures, broad nose, dysplastic and low set ears, micrognathia. Phenotypic features vary in relation to the duplication size.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Duplication 8q  
Duplikacja 8q

#### Kod ORPHA

1752

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q92.2

#### Kod ICD11

LD41.70

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.