

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare chromosomal anomaly involving deletion of chromosome band 2q37 and characterized by a broad spectrum of clinical findings including mild-moderate developmental delay/intellectual disability, brachymetaphalangy of digits 3-5, short stature, obesity, hypotonia, specific facial dysmorphism, abnormal behavior, autism or autism spectrum disorder, joint hypermobility/dislocation, and scoliosis.

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Albright hereditary osteodystrophy type 3
	Brachydaktylia-niepełnosprawność intelektualna
	Del(2)(q37)
	Delekcja 2q37
	Delekcja 2q37-qter
	Dziedziczna osteodystrofia Albrighta 3
	Monosomia 2q37-qter
	Zespół podobny do dziedzicznej osteodystrofii
	Albrighta
	Dziedziczna osteodystrofia Albrighta typu 3
	Zespół brachydaktylii i niepełnosprawności intelektualnej
	Albright hereditary osteodystrophy-like syndrome
	Brachydactyly-intellectual disability syndrome
	Del(2)(q37)
	Deletion 2q37
	Monosomy 2q37qter

**Kod ORPHA**  
1001

**Kod OMIM**  
600430

**Kod ICD10**  
Q93.5

**Kod ICD11**

\*Źródło

orphanet