

# Zespół delecji 1p36

Kod Orpha: 1606 Kod OMIM: 607872

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare chromosomal anomaly characterized by distinctive facial dysmorphic features, hypotonia, developmental delay, intellectual disability, seizures, heart defects, poor/absent speech, and prenatal onset growth deficiency.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Del(1)(p36)  
Del(1)(p36)  
Delecja 1p36  
Delecja 1pter  
Delecja subtelomerowa 1p36  
Monosomia 1p36  
Monosomia 1pter  
Deletion 1p36  
Deletion 1pter  
Monosomy 1p36  
Monosomy 1pter  
Subtelomeric 1p36 deletion

#### Kod ORPHA

1606

#### Kod OMIM

607872

#### Kod ICD10

Q93.5

#### Kod ICD11

LD44.11

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)