

## Opis choroby \*

### Definicja

A developmental disorder characterized by typical craniofacial features, prenatal and postnatal growth impairment, intellectual disability, severe delayed psychomotor development, seizures, and hypotonia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych 4p- syndrome

#### Synonimy

Delecja telomerowa 4p

Dystalna delecja 4p

Dystalna monosomia 4p

Zespół 4p-

Distal deletion 4p

Distal monosomy 4p

Telomeric deletion 4p

#### Kod ORPHA

280

#### Kod OMIM

194190

#### Kod ICD10

Q93.3

#### Kod ICD11

LD44.41

---

#### \*Źródło

orphanet