

Opis choroby *

Definicja

Rzadka embriofetopatia związana z chorobą u matki, charakteryzująca się różnymi wadami rozwojowymi płodu wynikającymi z teratogennego działania podwyższonej temperatury organizmu matki (związanej z chorobą gorączkową lub narażeniem na wysoką temperaturę otoczenia). Zgłaszane wady rozwojowe obejmują wady cewy nerwowej (rozszczip kręgosłupa, przepuklina mózgowa, bezmózgowie), wady serca (przełożenie wielkich naczyń), wady układu moczowo-płciowego (spodziectwo), wady ściany brzucha, rozszczip wargi/podniebienia, wady oczu (zaćma, coloboma) lub różne mniejsze wady (np. rozdwojony języczek, dołki lub wyrośla przeduszne). Nie osiągnięto konsensusu co do związku przyczynowo-skutkowego.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2216	-	Q86.8

Kod ICD11

LD2F.Y

*Źródło

orphanet