

Zespół izotretynoinowy

Kod Orpha: 2305 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Rzadka tetrogenna embriofetopatia spowodowana ekspozycją na izotretynoinę, doustną syntetyczną pochodną witaminy A, która jest stosowana w leczeniu ciężkiego, opornego trądziku torbielowatego. Narażenie na izotretynoinę w pierwszym trymestrze ciąży wiązało się ze zwiększonym ryzykiem samoistnych poronień i ciężkich wad wrodzonych, w tym poważnych wad twarzoczaszki (małogłowie, asymetryczna twarz z płacziwym wyrazem, małocze, nieprawidłowości rozwojowe ucha zewnętrznego, hiperteloryzm oczny), wad układu sercowo-naczyniowego (wady stożka i pnia tętniczego, nieprawidłowości łuku aorty) oraz ośrodkowego układu nerwowego (wodogłowie, małogłowie, bezmózgowie, malformacja Dandy'ego-Walkera, deficyty poznawcze) i aplazji grasicy.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Isotretinoin embryopathy
Embriopatia izotretynoinowa
Embriopatia kwasu retinoidowego
Embriopatia retinoidowa
Retinoic acid embryopathy
Retinoids embryopathy

Kod ORPHA

2305

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q86.8

Kod ICD11

LD2F.0Y

[*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