

Mnogie wady wrodzone z powodu ekspresji matczynego wadliwego genu 14q32.2

Kod Orpha: 254519 Kod OMIM: 608149

Opis choroby *

Definicja

Kagami-Ogata syndrome is a rare genetic disease characterized by polyhydramnios (mostly due to placentomegaly), fetal macrosomia, abdominal wall defects, skeletal abnormalities (including bell-shaped thorax, coat-hanger appearance of the ribs and decreased mid to wide thorax diameter ratio in infancy), feeding difficulties and impaired swallowing, dysmorphic features (hairy forehead, full cheeks, protruding philtrum, micrognathia), developmental delay and intellectual disability. Additional features may include kyphoskoliosis, joint contractures, diastasis recti, muscular hypotonia. There is increased risk of hepatoblastoma.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

KOS
MCA z powodu ekspresji matczynego wadliwego genu 14q32.2

Kod ORPHA

254519

Kod OMIM

608149

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*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