

Dysgenezja kanalików nerkowych

Kod Orpha: 3033 Kod OMIM: 267430

Opis choroby *

Definicja

A rare disorder of the fetus characterized by absent or poorly developed proximal tubules of the kidneys, persistent oligohydramnios, leading to Potter sequence (facial dysmorphism with large and flat, low-set ears, lung hypoplasia, arthrogryposis and limb positioning defects), and skull ossification defects.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Primitive renal tubule syndrome
Dysgenezja nerkowo-kanalikowa
Zespół niezróżnicowanych kanalików nerkowych
Renotubular dysgenesis

Kod ORPHA

3033

Kod OMIM

267430

Kod ICD10

Q63.8

Kod ICD11

LB30.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.