

# Zespół podobny do zespołu Meckela związany z NPHP3

**Kod Orpha: 3032 Kod OMIM: 267010**

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół podobny do zespołu Meckela związany z NPHP3 jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym zespołem, który charakteryzuje się wadą nerek pod postacią ich torbielowatej dysplazji, z małowodziem lub bez w okresie prenatalnym, nieprawidłowościami ośrodkowego układu nerwowego (zwykle malformacja Dandy'ego i Walkera), wrodzonym zwłóknieniem wątroby, bez polidaktylii.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Goldston syndrome  
Dysplazja nerkowo-wątrobowo-trzustkowa - torbiele Dandy'ego i Walkera  
Zespół Goldstona  
Zespół Meckela typu 7  
Zespół podobny do zespołu Meckela typu 1  
Meckel syndrome type 7  
Meckel-like syndrome type 1  
Renal-hepatic-pancreatic dysplasia-Dandy-Walker cysts syndrome

#### Kod ORPHA

3032

#### Kod OMIM

267010

#### Kod ICD10

Q61.9

#### 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](http://www.orphanet.pl)