

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