

## 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