

# Zespół promieniowo-nerkowy

Kod Orpha: 3015 Kod OMIM: 179280

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół promieniowo-nerkowy jest rzadką wadą rozwojową powstałą podczas embriogenezy, która charakteryzuje się wadami ubytkowymi kończyn o różnym stopniu nasilenia i wadami nerek. W obrazie klinicznym typowo obserwuje się brak/niedorozwój palców, kości promieniowych i/lub łokciowych, niski wzrost i łagodne wady ucha zewnętrznego, a także agenezję nerek lub ich ektopię. Od 1983 roku w literaturze nie pojawiły się nowe opisy tego zespołu.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
3015

Kod OMIM  
179280

Kod ICD10  
Q87.8

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.