

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.