

# Zespół TARP

Kod Orpha: 2886 Kod OMIM: 311900

## Opis choroby \*

### Definicja

TARP syndrome is a rare developmental defect during embryogenesis syndrome characterized by Robin sequence (micrognathia, glossoptosis, and cleft palate), atrial septal defect, persistence of the left superior vena cava, and talipes equinovarus. The phenotype is variable, some patients present with further dysmorphic characteristics (e.g. hypertelorism, ear abnormalities) while others do not have any key findings. Additional features, such as syndactyly, polydactyly, or brain anomalies (e.g. cerebellar hypoplasia), have also been reported. The syndrome is almost invariably lethal with affected males either dying prenatally or living just a few months.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Pierre Robin sequence-congenital heart defect-talipes syndrome  
Sekwencja Pierre'a i Robina - wrodzona wada serca - stopa końsko-szpotawa  
Stopa końsko-szpotawa - wada przegrody międzyprzedsionkowej - sekwencja Robina - przetrwała żyła główna górna lewa  
Zespół Pierre'a i Robina - wrodzona wada serca - stopa końsko-szpotawa  
Pierre Robin syndrome-congenital heart defect-talipes syndrome  
Talipes equinovarus-atrial septal defect-Robin sequence-persistence of the left superior vena cava syndrome

#### Kod ORPHA

2886

#### Kod OMIM

311900

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

\*[Źródło](#)

## 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)