

Zespół Meckela

Kod Orpha: 564 Kod OMIM: 616258

Opis choroby *

Definicja

A rare, lethal, genetic, multiple congenital anomaly disorder characterized by the triad of brain malformation (mainly occipital encephalocele), large polycystic kidneys, and polydactyly, as well as associated abnormalities that may include cleft lip/palate, cardiac and genital anomalies, central nervous system (CNS) malformations, liver fibrosis, and bone dysplasia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Dysencephalia splanchnocystica
Zespół Meckela i Grubera
Meckel-Gruber syndrome

Kod ORPHA

564

Kod OMIM

616258

Kod ICD10

Q61.9

Kod ICD11

LD2F.13

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.