

# Zespół Ulbrighta i Hodesa

**Kod Orpha: 3404 Kod OMIM: 266910**

## Opis choroby \*

### Definicja

Ulbright-Hodes syndrome is characterised by renal dysplasia, growth retardation, phocomelia or mesomelia, radiohumeral fusion, rib abnormalities, anomalies of the external genitalia and a potter-like facies. The syndrome has been described in three infants (one pair of sibs and an unrelated case), all of whom died shortly after birth from respiratory distress resulting from pulmonary hypoplasia and oligohydramnios caused by renal dysplasia. The mode of transmission appears to be autosomal recessive.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Renal dysplasia-limb defects syndrome  
Dysplazja nerek - mezomelia - zrost kości promieniowej i ramiennej  
Dysplazja nerek - wady kończyn  
Renal dysplasia-mesomelia-radiohumeral fusion syndrome

#### Kod ORPHA

3404

#### Kod OMIM

266910

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## 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)