

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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	Kod OMIM
3404	266910
Kod ICD11	
-	

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl