

Zespół antyfosfolipidowy noworodków

Kod Orpha: 398097 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Zespół antyfosfolipidowy noworodków jest rzadką, wtórną, noworodkową chorobą autoimmunologiczną, która charakteryzuje się pojedynczymi lub nawracającymi epizodami zakrzepicy żyłnej, tętniczej lub mieszanej u noworodka, którego matka nie ma objawów zespołu antyfosfolipidowego. U pacjentów obecne są przeciwciała antyfosfolipidowe. Ponadto mogą wystąpić dodatkowe nieprawidłowości (np. choroba zastawek serca, siność siatkowata, trombocytopenia, nefropatia, objawy neurologiczne).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Neonatal Hughes syndrome

APS noworodkowa

Zespół Hughesa noworodków

Zespół przeciwciał antyfosfolipidowych noworodków

Neonatal antiphospholipid antibody syndrome

Kod ORPHA

398097

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D68.6

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