

Śmiertelny zespół agnezji lub hipoplazji mózgowo-nerkowo-płciowo-moczowej płodu

Kod Orpha: 439897 Kod OMIM: 616258

Opis choroby *

Definicja

Lethal fetal cerebrorenogenitourinary agenesis/hypoplasia syndrome is a rare, genetic developmental defect during embryogenesis malformation syndrome characterized by intrauterine growth restriction, flexion arthrogyrosis of all joints, severe microcephaly, renal cystic dysplasia/agenesis/hypoplasia and complex malformations of the brain (cerebral and cerebellar hypoplasia, vermis, corpus callosum and/or occipital lobe agenesis, with or without arhinencephaly), as well as of the genitourinary tract (ureteral agenesis/hypoplasia, uterine hypoplasia and/or vaginal atresia), leading to fetal demise.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
439897

Kod OMIM
616258

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