

# 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](http://www.orphanet.pl)