

Wentrikulomegalia z torbielowatą chorobą nerek

Kod Orpha: 443988 Kod OMIM: 219730

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic syndrome with a central nervous system malformation as a major feature, characterized by a triad of high alpha-fetoprotein levels in both maternal serum and amniotic fluid, cerebral ventriculomegaly, and renal macro- and microcysts. Variable findings include congenital nephrotic syndrome, aqueductal stenosis, gray matter heterotopias, and cardiac malformations, among others.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Congenital nephrosis-cerebral ventriculomegaly syndrome
VMCKD
Wrodzona nefroza z wentrikulomegalią mózgową
VMCKD

Kod ORPHA

443988

Kod OMIM

219730

Kod ICD10

Q04.8

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