

# 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** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)