

## Opis choroby \*

### Definicja

Grupa rzadkich genetycznych wad rozwojowych w przebiegu zaburzeń embriogenezy, charakteryzujących się różnego stopnia wadami okolicy kaudalnej, które dotyczą brzucha, miednicy, nerek, odbytu, układu moczowo-płciowego i/lub kręgosłupa lędźwiowo-krzyżowego, ze zrośnięciem kończyn dolnych lub bez. Fenotyp jest bardzo zmienny, począwszy od lżejszych postaci z izolowaną agenezją kości ogonowej do ciężkich form z pojedynczą szczątkową kończyną. Opisywano również wady ośrodkowego układu nerwowego.

### Dane

### Klasyfikacja

Grupa fenomenów

**Kod ORPHA**

444941

**Kod OMIM**

-

**Kod ICD10**

-

**Kod ICD11**

-

---

### \*Źródło

orphanet