

# Embriofetopatia spowodowana propylotiouracylem

## Kod Orpha: 485358 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Embriofetopatia spowodowana propylotiouracylem jest rzadkim zespołem teratogennym, który charakteryzuje się różnymi wrodzonymi wadami, które powstają wskutek leczenia matek i prenatalnej ekspozycją płodu na propylotiouracyl. Często występujące anomalie obejmują wady rozwojowe ucha (np. dodatkowa małżowina uszna, przeduszną zatokę/przetokę /torbiel), wady rozwojowe układu moczowego (np. izolowana nerka jednostronna, wrodzone wodonercze), wady układu pokarmowego (np. wrodzone pasma będące przyczyną niedokonanego zwrotu jelita) oraz wady serca (np. dekstrokardia z odwrotnym ułożeniem narządów trzewnych, wady dróg odpływu z serca).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

PTU embryofetopathy  
Embriofetopatia PTU  
Embriopatia PTU  
Embriopatia spowodowana propylotiouracylem  
PTU embryopathy  
Propylthiouracil embryopathy

#### Kod ORPHA

485358

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q06.8

#### 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)