

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