

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 zatoka/przetoka /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 PTU embriofetopathy

Synonimy

Embriofetopatia PTU

Embriopatia PTU

Embriopatia spowodowana propylotiouracylem

PTU embriopathy

Propylthiouracil embryopathy

Kod ORPHA

485358

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q06.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet