

Toksoplazmoza wrodzona

Kod Orpha: 858 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare fetopathy characterized by ocular, visceral or intracranial lesions secondary to maternal primary infection by *Toxoplasma gondii* (Tg).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Mother-to-child transmission of toxoplasmosis
Embriofetopatia toksoplazmatyczna
Embriopatia toksoplazmatyczna
Toxoplasma embryofetopathy
Toxoplasma embryopathy

Kod ORPHA

858

Kod OMIM

-

Kod ICD10

P37.1

Kod ICD11

KA64.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.