

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