

Embriopatia acyretynowa/etretynatowa

Kod Orpha: 40366 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare teratogenic disorder due to acitretin or etretinate exposure during the first trimester of pregnancy, carrying a risk of fetal malformations of approximately 20%, including central nervous system, craniofacial, ear, thymic, cardiac and limb anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Fetal acitretin/etretinate syndrome
Embriopatia retinoidowa
Płodowy zespół acyretynowy/etretynatowy
Retinoid embryopathy

Kod ORPHA

40366

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q86.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.