

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 | Synonimy |
|-----------------------|--|
| Zespół wad wrodzonych | Fetal acitretin/etretinate syndrome |
| | Embriopatia retinoidowa |
| | Płodowy zespół acytretynowy/etretynatowy |
| | Retinoid embryopathy |

| Kod ORPHA | Kod OMIM | Kod ICD10 |
|-----------|----------|-----------|
| 40366 | - | Q86.8 |

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet