

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