

Zespół wrodzonego krótkiego przełyku- przemieszczenia żołądka do klatki piersiowej- wad kręgow

Kod Orpha: 514352 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare syndromic esophageal malformation characterized by severe congenital brachyesophagus with midline diaphragmatic hernia and secondary intrathoracic stomach, and vertebral anomalies (in particular rachischisis of the cervical/thoracic spine). Additional reported manifestations include intrauterine growth restriction, short neck, intestinal malrotation, herniation of other abdominal organs, and cleft lip, among others. The condition is mostly fatal in the neonatal or early infantile period.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Serpentine-like syndrome
Zespół przypominający ułożenie
węża/serpentyne

Kod ORPHA

514352

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl