

Dysgenezja kanalików nerkowych z powodu zespołu przetoczenia krwi między płodami

Kod Orpha: 97367 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare acquired form of renal tubular dysgenesis that develops in donor fetuses due to the shunting of blood flow to the kidney of the recipient and characterized by absent or poorly developed proximal tubules, persistent oligohydramnios and consequently the Potter sequence (facial dysmorphism with large and flat low-set ears, lung hypoplasia, arthrogyposis and limb positioning defects).

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Kod ORPHA
97367

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q63.8

Kod ICD11
LB30.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.