

# Embriofetopatia metimazolowa

Kod Orpha: 1923 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

A teratogenic embryofetopathy that results from maternal exposition to methimazole (MMI; or the parent compound carbimazole) in the first trimester of pregnancy. MMI is an antithyroid thionamide drug used for the treatment of Graves' disease. In the infant, MMI may result in choanal atresia, esophageal atresia, omphalocele, omphalomesenteric duct anomalies, congenital heart disease (such as ventricular septal defect), renal system malformations and aplasia cutis. Additional features that may be observed include facial dysmorphism (short upslanting palpebral fissures, a broad nasal bridge with a small nose and a broad forehead) and athelia/hypothelia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

#### Synonimy

MMI/CMZ embryofetopathy  
Embriopatia metimazolowa/karbamizolowa  
Embriofetopatia  
metimazolowa/karbamizolowa  
MMI/CMZ embryopathy  
Methimazole/carbimazole embryofetopathy  
Methimazole/carbimazole embryopathy

Kod ORPHA  
1923

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q86.8

Kod ICD11  
LD2F.0Y

[\\*Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)