

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