

# Embriofetopatia aminopterynowa/metotreksatowa

## Kod Orpha: 1908 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A syndrome of developmental anomalies characterized by growth deficiency, facial dysmorphism and skull, limb and neural defects secondary to maternal exposure to aminopterin or methotrexate (MTX) during pregnancy.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Aminopterin embryopathy syndrome  
Płodowy zespół aminopterynowy  
Zespół embriopatii aminopterynowej  
Fetal aminopterin syndrome

#### Kod ORPHA

1908

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q86.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.