

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