

Opis choroby *

Definicja

A rare teratogenic disease due to embryo/fetal exposure to valproic acid (VPA) and subsequently characterized by a distinct facial dysmorphism, congenital anomalies and developmental delay (especially in language and communication).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Fetal valproate syndrome

Płodowy zespół kwasu walproinowego

Fetal valproic acid syndrome

Valproic acid embryopathy

Kod ORPHA

1906

Kod OMIM

609442

Kod ICD10

Q86.8

Kod ICD11

LD2F.03

*Źródło

orphanet