

## 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