

Zespół HEC

Kod Orpha: 2119 Kod OMIM: 600559

Opis choroby *

Definicja

A rare syndromic cardiac disease characterized by communicating hydrocephalus, endocardial fibroelastosis, and congenital cataracts. A history of upper respiratory infection in the mother during the first trimester of pregnancy and polyhydramnios in the third trimester has been associated. No evidence of toxoplasmosis, rubella, cytomegalovirus, herpes simplex virus, syphilis, and galactosemia is reported. There have been no further descriptions in the literature since 1995.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Hydrocephalus-endocardial fibroelastosis-cataract syndrome Wodogłowie - fibroelastoza endokardialna - zaćma

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2119	600559	Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl