

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

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Hydrocephalus-endocardial fibroelastosis-cataract syndrome
Wodogłowie - fibroelastoza endokardialna - zaćma

Kod ORPHA

2119

Kod OMIM

600559

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl