

:: Sirenomelia

Orpha number: ORPHA3169

YHTEENVETO

Kuolemaan johtava epämuodostuma, jolle on ominaista vain yksi alaraaja keskiviivassa, risti- ja lantioluun epämuodostumat, poikkeava napavaltimo (pysyväksi jäänyt ruskuaispussin valtimo), puuttuvat ulkoiset sukuelimet, peräaukon kehitysmättömyys, munuaisten kehityshäiriöitä tai puutos, sekä tunnusomaiset ns. Potter-kasvonpiirteet: suuret, matalalla olevat korvat, epikantus, silmät kaukana toisistaan, matala nenä ja taakse vetäytyvä leuka. Sirenomeliaa voidaan pitää kaudaaliregressio-sekvenssin vaikeimpana muotona. Riskitekijöitä ovat raskauden ajan diabetes, teratogeenit, geneettiset tekijät ja äidin alle 20 vuoden ikä.

Suomenkielinen käännös:

- Lääkäritoimittaja Sari Atula, Kustannus Oy Duodecim, Lääkärin tietokannat
- tarkastanut Dos. Riitta Salonen, Orphanet Suomi

Last update: July 2015

Translation updated: October 2015

This summary has been translated thanks to the financial support of Duodecim Medical Publications Ltd



Yhteenveto on tarkoitettu vain tiedon jakamiseen eikä se korvaa terveydenhuollon ammattilaisen hoitoa. Tekstiä ei pidä käyttää diagnoosin tai hoidon perusteena.

