

# Zespół holoprozencefalii, hipokinezji i wrodzonych przykurczy

## Kod Orpha: 2570 Kod OMIM: 306990

### Opis choroby \*

#### Definicja

Rzadka wada ośrodkowego układu nerwowego o przebiegu letalnym, występująca podczas embriogenezy i objawiająca się w okresie prenatalnym holoprosencefalią i hipokinezą płodu jako głównymi cechami. Inne objawy obejmują małogłowie, liczne przykurcze i wewnątrzmaciczne ograniczenie wzrostu. Od 1988 roku nie było dalszych opisów w literaturze.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Morse-Rawnsley-Sargent syndrome  
Zespół holoprozencefalii i sekwencji akinezji lub hipokinezji płodu  
Zespół Morse'a, Rawnsley'a i Sargenta

#### Kod ORPHA

2570

#### Kod OMIM

306990

#### Kod ICD10

Q04.2

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)