

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