

# XK brak przodomózgowia

## Kod Orpha: 3469 Kod OMIM: 207770

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare syndromic type of cerebral malformation characterized by aprosencephaly (absence of telencephalon and diencephalon), oculo-facial anomalies (i.e. ocular hypotelorism or cyclopia, malformation/absence of nasal structures, cleft lip), preaxial limb defects (i.e. hypoplastic hands, absent halluces) and various other anomalies including ambiguous genitalia, imperforate anus, and vertebral anomalies. The syndrome is thought to have an autosomal recessive mode of inheritance.

#### Dane

##### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

##### Synonimy

Garcia-Lurie syndrome  
Atelencephaly  
Zespół Garcia i Lurie  
XK syndrome  
XK-aprosencephaly

##### Kod ORPHA

3469

##### Kod OMIM

207770

##### Kod ICD10

Q04.3

##### Kod ICD11

LD20.3

---

\*Źródło

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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