

Holoprosencefalia

Kod Orpha: 2162 Kod OMIM: 609408

Opis choroby *

Definicja

A rare complex brain malformation characterized by incomplete cleavage of the prosencephalon, and affecting both the forebrain and face and resulting in neurological manifestations and facial anomalies of variable severity.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

HPE
HPE

Kod ORPHA
2162

Kod OMIM
609408

Kod ICD10
Q04.2

Kod ICD11
LA05.2

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.