

Dziedziczna malformacja jamista mózgu

Kod Orpha: 221061 Kod OMIM: 619538

Opis choroby *

Definicja

A rare, capillary-venous malformations characterized by closely clustered irregular dilated capillaries that can be asymptomatic or that can cause variable neurological manifestations such as seizures, non-specific headaches, progressive or transient focal neurologic deficits, and/or cerebral hemorrhages.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Familial brain cavernous angioma
Dziedziczny naczylniak jamisty mózgu
Rodzinna malformacja jamista mózgu
Rodzinny naczylniak jamisty mózgu
Familial cerebral cavernoma
Hereditary brain cavernous angioma
Hereditary cerebral cavernoma
Hereditary cerebral cavernous malformation

Kod ORPHA

221061

Kod OMIM

619538

Kod ICD10

Q28.3

Kod ICD11

LA90.0Y

[*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