

# 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](http://www.orphanet.pl)