

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 naczyniak jamisty mózgu
Rodzinna malformacja jamista mózgu
Rodzinny naczyniak 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