

Hipoplazja mostowo-móżdżkowa typu 8

Kod Orpha: 324569 Kod OMIM: 614961

Opis choroby *

Definicja

Pontocerebellar hypoplasia type 8 (PCH8) is a novel very rare form of pontocerebellar hypoplasia (see this term) characterized clinically by progressive microencephaly, feeding difficulties, severe developmental delay, although walking may be achieved, hypotonia often associated with increased muscle tone of lower extremities and deep tendon reflexes, joint deformities in the lower extremities, and occasionally complex seizures. PCH8 is caused by a loss-of-function mutation in the *CHMP1A* gene. MRI demonstrates a pontocerebellar hypoplasia with vermis and hemispheres equally affected and mild to severely reduced cerebral white matter volume with a fully formed very thin corpus callosum.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	PCH8 Hipoplazja mostowo-móżdżkowa z powodu mutacji CHMP1A PCH8 Pontocerebellar hypoplasia due to CHMP1A mutation
Kod ORPHA	Kod OMIM
324569	614961
Kod ICD10	Kod ICD10
	Q04.3

Kod ICD11

-

*[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