

Dysplazja połączenia międzymózgowo- śródmózgowego

Kod Orpha: 319192 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Diencephalic-mesencephalic junction dysplasia is a rare, genetic, non-syndromic cerebral malformation characterized by severe intellectual disability, progressive postnatal microcephaly, axial hypotonia, spastic quadriparesis, seizures and facial dysmorphism (bushy eyebrows, hairy forehead, broad nasal root, long flat philtrum, V-shaped upper lip). Additionally, talipes equinovarus, non-obstructive cardiomyopathy, persistent hyperplastic primary vitreous, obstructive hydrocephalus and autistic features may also be associated. On brain magnetic resonance imaging, the 'butterfly sign' is characterisitcally observed and cortical calcifications, agenesis of the corpus callosum, ventriculomegaly, brainstem dysplasia and cerebellar vermis hypoplasia have also been described.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA

319192

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q04.8

Kod ICD11

-

[*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