

Zdwojenie przysadki mózgowej

Kod Orpha: 314621 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Zdwojenie przysadki mózgowej jest rzadką wadą rozwojową linii pośrodkowej mózgowia, która charakteryzuje się zdwojeniem szypuły przysadki i/lub zdwojeniem samej przysadki w obrębie zduplikowanego siodła. U pacjentów może występować dysmorfia twarzy różnego stopnia oraz zaburzenia endokrynologiczne, w tym przedwczesne dojrzewanie, hipogonadyzm, niedoczynność tarczycy i/lub hiperprolaktynemia, a także wady wrodzone, w tym rozszczep wargi/podniebienia, rozszczep grzbietu nosa/języka/języczka, wady podwzgórza z lub bez hamartoma, guzy jamy nosowo-gardłowej, agenezja/hipoplazja ciała modzelowatego, podwojenie tętnicy podstawnej i/lub wady kręgosłupa (w szczególności zwojenie wyrostka zębodołowego).

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

DPG-plus syndrome

Zespół DPG-plus

Zespół zdwojenie przysadki plus

Duplication of the pituitary gland-plus syndrome

Hypophyseal duplication

Kod ORPHA

314621

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q89.2

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