

Izolowany dziedziczny wrodzony paraliż twarzy

Kod Orpha: 306527 Kod OMIM: 601471

Opis choroby *

Definicja

Isolated hereditary congenital facial paralysis (IHCFP) is an extremely rare neurological disorder presumed to result from maldevelopment of the facial nucleus and/or cranial nerve and has been reported in fewer than 10 families to date. It manifests as non-progressive, isolated, unilateral or bilateral, symmetrical or asymmetrical facial palsy. Involvement of the branches of the facial nerve can be unequal.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA
306527

Kod OMIM
601471

Kod ICD10
Q87.0

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.