

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare congenital neurocutaneous syndrome defined by a facial capillary malformation or port-wine birthmark (PWB) associated with cerebral and ocular ipsilateral vascular malformations in most of the cases resulting in variable ocular and neurological complications.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Encephalofacial angiomatosis  
Naczyniakowatość mózgowo-trójdzielna  
Naczyniakowatość mózgowo-twarzowa  
Naczyniakowatość Sturge'a, Webera i Krabbego  
SWS  
Zespół Sturge'a, Webera i Dimitriego  
Zespół Sturge'a, Webera i Krabbego  
Encephalotrigeminal angiomatosis  
SWS  
Sturge-Weber-Dimitri syndrome  
Sturge-Weber-Krabbe angiomatosis  
Sturge-Weber-Krabbe syndrome

#### Kod ORPHA

3205

#### Kod OMIM

185300

#### Kod ICD10

Q85.8

#### Kod ICD11

LD23

---

#### \*Źródło

orphanet