

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Encephalofacial angiomas
	Naczyniakowość mózgowo-trójdzienna
	Naczyniakowość mózgowo-twarzowa
	Naczyniakowość Sturge'a, Webera i Krabbego
	SWS
	Zespół Sturge'a, Webera i Dimitriego
	Zespół Sturge'a, Webera i Krabbego
	Encephalotrigeminal angiomas
	SWS
	Sturge-Weber-Dimitri syndrome
	Sturge-Weber-Krabbe angiomas
	Sturge-Weber-Krabbe syndrome

Kod ORPHA
3205

Kod OMIM
185300

Kod ICD10
Q85.8

Kod ICD11
LD23

*Źródło

orphanet