

Zespół Morgagniego, Stewarta i Morela

Kod Orpha: 77296 Kod OMIM: 144800

Opis choroby *

Definicja

A rare cranial malformation characterized by hyperostosis frontalis interna, variably associated with metabolic and endocrine disorders (such as obesity, diabetes mellitus, and hirsutism, among others). Compression by calvarial thickening may lead to cerebral atrophy and present with cognitive impairment, neuropsychiatric symptoms, headaches, and epilepsy. The condition predominantly affects women.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Hyperostosis frontalis interna
Hiperostoza czołowa wewnętrzna

Kod ORPHA

77296

Kod OMIM

144800

Kod ICD10

M85.2

Kod ICD11

FB80.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.