

Rodzinne rozwarstwienie tętnicy szyjnej

Kod Orpha: 36382 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

*Rodzinne rozwarstwienie tętnicy szyjnej jest rzadkim, genetycznie uwarunkowanym schorzeniem neurologicznym, które charakteryzuje się rozwarstwieniem tętnicy szyjnej u różnych członków jednej rodziny i przejawiającym się zróżnicowanym obrazem klinicznym: od braku objawów do triady objawów, na którą składa się ból głowy, szyi i twarzy po tej samej stronie, zespół Hornera i objawy niedokrwienia mózgu lub siatkówki. Najczęściej obserwuje się ból głowy i cechy niedokrwienia mózgu.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Familial CAD

Dziedziczne CAD

Dziedziczne rozwarstwienie tętnicy szyjnej

Rodzinne CAD

Hereditary CAD

Hereditary cervical artery dissection

Kod ORPHA

36382

Kod OMIM

-

Kod ICD10

I72.5

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