

Hemimegaencefalia

Kod Orpha: 99802 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Hemimegalencephaly is a rare cerebral malformation characterized by overgrowth of all or part of a cerebral hemisphere, often with ipsilateral severe cortical dysplasia or dysgenesis, white matter hypertrophy and dilated lateral ventricle, presenting in early infancy with progressive hemiparesis, severe psychomotor retardation and intractable seizures.

Hemimegalencephaly may be an isolated finding or associated with other syndromes such as angioosteohypertrophic syndrome, epidermal nevus syndrome and Ito hypomelanosis (see these terms). Management includes seizure control by antiepileptic medications and early hemispherectomy.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Unilateral megalencephaly
Megaencefalia jednostronna

Kod ORPHA

99802

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q04.5

Kod ICD11

LA05.1

[*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