

Zespół tętniczo-żylny metamerii mózgowo-twarzowej typu 3

Kod Orpha: 141199 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare subtype of cerebrofacial arteriovenous metameric syndrome characterized by unilateral arteriovenous malformations involving the cerebellum, pons, and mandible (lateral rhombencephalic group). The condition manifests in childhood. Common presenting signs and symptoms are progressive neurological deficit, hemorrhage, and cosmetic complaints like facial asymmetry.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

CAMS3
CAMS 3

Kod ORPHA

141199

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q28.2

Kod ICD11

LA90.3Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl