

Zespół tętniczo-żylny metamerii mózgowo-twarzowej typu 1

Kod Orpha: 141194 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare subtype of cerebrofacial arteriovenous metamerism characterized by unilateral arteriovenous malformations involving the hypothalamus and nasal region (medial prosencephalic 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

CAMS1
CAMS1

Kod ORPHA

141194

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