

Zespół tętniczo-żylnej metamerii mózgowo-twarzowej

Kod Orpha: 141189 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of rare arteriovenous malformations characterized by unilateral vascular malformations in a metameric distribution involving the craniofacial region. Subtypes differ according to the distribution of lesions, with cerebrofacial arteriovenous metameric syndrome (CAMS) 1 (medial prosencephalic group) involving the hypothalamus and nasal region, Wyburn-Mason syndrome (lateral prosencephalic group) involving the occipital lobe, thalamus, and maxilla, and CAMS 3 (lateral rhombencephalic group) involving the cerebellum, pons, and mandible.

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

CAMS

CAMS

Kod ORPHA

141189

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q28.2

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