

Sporadyczna sekwencja dysrupcji mózgu u płodu

Kod Orpha: 1665 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Sporadic fetal brain disruption sequence is a rare, non-syndromic, central nervous system malformation disorder characterized by severe microcephaly (average occipitofrontal circumference -5.8 SD), overlapping sutures, keel-like occipital bone prominence, scalp rugae with normal hair pattern and signs of neurological impairment. Brain imaging may show ventriculomegaly, cortical tissue deficit, and hydranencephaly.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

1665

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q02

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.