

Zespół Gallowaya i Mowata

Kod Orpha: 2065 Kod OMIM: 618348

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic multisystem disorder characterized by a neurodegenerative disorder associating global developmental delay, progressive microcephaly, and progressive cerebral and cerebellar atrophy with extrapyramidal involvement, progressive optic atrophy, and in many patients early-onset steroid-resistant nephrotic syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Galloway syndrome
Małogłowie - przepuklina rozworu przelykowego - zespół nefrotyczny
Zespół Gallowaya i Mowata
Zespół nerczycowy - zaburzenia migracji neuronalnej
Microcephaly-hiatus hernia-nephrotic syndrome
Nephrosis-neuronal dysmigration syndrome

Kod ORPHA
2065

Kod OMIM
618348

Kod ICD10
Q04.3

Kod ICD11
GB41

*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