

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 przętkowego

- 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