

Zespół hipopigmentacji oczno-mózgowej typu Crossa

Kod Orpha: 2719 Kod OMIM: 257800

Opis choroby *

Definicja

Oculocerebral hypopigmentation syndrome, Cross type is a rare congenital syndrome characterized by cutaneous and ocular hypopigmentation, various ocular anomalies (e.g. corneal and lens opacity, spastic ectropium, and/or nystagmus), growth deficiency, intellectual deficit and other progressive neurologic anomalies such as spastic tetraplegia, hyperreflexia, and/or athetoid movements. The clinical picture varies among patients and may also include other anomalies such as urinary tract abnormalities, Dandy-Walker malformations, and/or bilateral inguinal hernia.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Cross syndrome
Zespół Crossa

Kod ORPHA

2719

Kod OMIM

257800

Kod ICD10

E70.3

Kod ICD11

EC23.20

[*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