

Retinal ischemic syndrome - hialinoza naczyń włosowatych przewodu pokarmowego - rozlane zwapnienia w mózgu

Kod Orpha: 3018 Kod OMIM: 277175

Opis choroby *

Definicja

A rare systemic disease characterized by progressive hyalinosis involving capillaries, arterioles and small veins of the digestive tract, kidneys, and retina, associated with idiopathic cerebral calcifications, manifesting with severe diarrhea (with rectal bleeding and malabsorption), nephropathy (with renal failure and systemic hypertension), chorioretinal scarring, and subarachnoid hemorrhage. Poikiloderma and premature greying of the hair may be additionally observed.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Rambaud-Gallian syndrome

Zespół Rambauda i Galliana

Zespół Rambauda, Galliana i Toucharda

Rambaud-Gallian-Touchard syndrome

Kod ORPHA

3018

Kod OMIM

277175

Kod ICD10

E78.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl