

Zespół rogówka - mózdzek

Kod Orpha: 3177 Kod OMIM: 271310

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, neurological disorder characterized by the association of slowly progressive spinocerebellar degeneration and corneal dystrophy, manifesting with bilateral corneal opacities (which lead to severe visual impairment), mild intellectual disability, ataxia, gait disturbances, and tremor. Additional manifestations include facial dysmorphism (i.e. triangular face, ptosis, low-set, posteriorly angulated ears, and micrognathia), as well as mild upper motor neuron involvement with hypertonia, lower limb hyperreflexia and extensor plantar responses. There have been no further descriptions in the literature since 1985.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Der Kaloustian-Jarudi-Khoury syndrome
Degeneracja mózdkowo-rdzeniowa - dystrofia rogówki
Zespół Der Kaloustiana, Jarudi i Khoury'ego

Kod ORPHA

3177

Kod OMIM

271310

Kod ICD10

G11.1

Kod ICD11

9A70.Y

[*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