

Zespół Gerstmann

Kod Orpha: 221117 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Gerstmann syndrome is a very rare neurological disorder characterized by the specific association of acalculia, finger agnosia, left-right disorientation, and agraphia, which is supposed to be secondary to a focal subcortical white matter damage in the parietal lobe.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
221117

Kod OMIM
-

Kod ICD10
F81.2

Kod ICD11
MB4C

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.