

# 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.