

# Zwyrodnienie barwnikowe siatkówki - niepełnosprawność intelektualna - głuchota - hipogenitalizm

Kod Orpha: 3085 Kod OMIM: 268020

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare syndromic retinitis pigmentosa characterized by pigmentary retinopathy, diabetes mellitus with hyperinsulinism, acanthosis nigricans, secondary cataracts, neurogenic deafness, short stature mild hypogonadism in males and polycystic ovaries with oligomenorrhea in females. Inheritance is thought to be autosomal recessive. It can be distinguished from Alstrom syndrome (see this term) by the presence of intellectual disability and the absence of renal insufficiency. There have been no further descriptions in the literature since 1993.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Retinitis pigmentosa-intellectual disability-labyrinthine deafness-hypogenitalism syndrome  
Retinitis pigmentosa-intellectual disability-sensorineural hearing loss-hypogenitalism syndrome

#### Kod ORPHA

3085

#### Kod OMIM

268020

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)