

Opis choroby *

Definicja

A rare, congenital, neurological disorder characterized by the association of partial bilateral aniridia with non-progressive cerebellar ataxia, and intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych
Gillespie syndrome
Zespół Gillespie

Synonimy

Kod ORPHA

1065

Kod OMIM

206700

Kod ICD10

G11.0

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet