

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Gillespie syndrome
	Zespół Gillespie

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1065	206700	G11.0

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet