

# Późnodziecięca ceroidolipofuscynoza neuronalna

## Kod Orpha: 168491 Kod OMIM: 256730

### Opis choroby \*

#### Definicja

Late infantile neuronal ceroid lipofuscinoses (LINCLs) are a genetically heterogeneous group of neuronal ceroid lipofuscinoses (NCLs; see this term) typically characterized by onset during infancy or early childhood with decline of mental and motor capacities, epilepsy, and vision loss through retinal degeneration.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Jansky-Bielschowsky disease
	Choroba Jansky'ego i Bielschowsky'ego
	LINCL
	Późnodziecięca NCL
	LINCL
	Late infantile NCL

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
168491	256730	E75.4

Kod ICD11
5C56.1

---

\*[Źródło](#)

[orphanet](#)

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)