

Zespół zwydrodnienia barwnikowego siatkówki, niedosłuchu, przedwczesnego starzenia, niskiego wzrostu i dysmorfii twarzy

Kod Orpha: 494439 Kod OMIM: 617763

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by developmental delay with mild intellectual disability, short stature, facial dysmorphism (such as sparse hair, high forehead, deep-set eyes, short and upslanting palpebral fissures, short nose, anteverted nares, wide nasal base with broad nasal tip and broad columella, long philtrum, thin upper lip, and low-set, posteriorly rotated ears), and variable onset of sensorineural hearing loss and retinitis pigmentosa. Additional features are other ocular anomalies, abnormalities of the fingers, hypothyroidism, and signs of premature aging. Brain imaging shows cerebellar atrophy and dysmyelination.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Retinitis pigmentosa-deafness-premature
aging-short stature-facial dysmorphism
syndrome
Retinitis pigmentosa-deafness-premature
aging-short stature-facial dysmorphism
syndrome

Kod ORPHA
494439

Kod OMIM
617763

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