

# Zespół neurozwyrodnieniowy typu Hamela sprzężony z chromosomem X

## Kod Orpha: 85336 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

An X-linked syndromic intellectual disability characterized by a few months of normal development, followed by progressive neurodegenerative course with gradual loss of vision, development of spastic tetraplegia, convulsions, microcephaly, failure to thrive, and early death.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Kod ORPHA

85336

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

G31.8

#### Kod ICD11

LD90.Y

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.