

# Choroba Griscelli

**Kod Orpha: 381 Kod OMIM: 609227**

## Opis choroby \*

### Definicja

Griscelli syndrome (GS) is a rare cutaneous disease characterized by a silvery-gray sheen of the hair and hypopigmentation of the skin, which can be associated to primary neurological impairment (type 1), immunologic impairment (type 2) or be isolated (type 3).

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Chédiak-Higashi-like syndrome  
Częściowy albinizm - Niedobór odporności  
Zespół Griscelli i Pruniérasa  
Zespół podobny do zespołu Chediak i Higashi  
Griscelli-Pruniéras syndrome  
Partial albinism-immunodeficiency syndrome

#### Kod ORPHA

381

#### Kod OMIM

609227

#### Kod ICD10

E70.3

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.