

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.