

Zespół aniridii i niepełnosprawności intelektualnej

Kod Orpha: 1068 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

An extremely rare autosomal dominant developmental defect of the eye described in several members of one family that is characterized by the association of moderate intellectual disability with aniridia, lens dislocation, optic nerve hypoplasia and cataracts. There have been no further descriptions in the literature since 1974.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Walker-Dyson syndrome
Zespół Walkera i Dysona

Kod ORPHA

1068

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q13.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.