

Zespół Aicardiego i Goutièresa

Kod Orpha: 51 Kod OMIM: 619487

Opis choroby *

Definicja

An inherited, subacute encephalopathy characterised by the association of basal ganglia calcification, leukodystrophy and cerebrospinal fluid (CSF) lymphocytosis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Encephalopathy with basal ganglia calcification
Encefalopatia z zwapnieniem
wewnątrzczaszkowym i przewlekłą
leukocytozą płynu mózgowo-rdzeniowego
Encefalopatia z zwapnieniem zwojów
podstawnych
Encephalopathy with intracranial calcification
and chronic lymphocytosis of cerebrospinal
fluid

Kod ORPHA

51

Kod OMIM

619487

Kod ICD10

G31.8

Kod ICD11

5C55.2

[*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