

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

| Klasyfikacja | Synonimy |
|--------------|---|
| Choroba | Encephalopathy with basal ganglia calcification Encefalopatia z zwapnieniem wewnętrzczaszkowym 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