

Wrodzona dystrofia mięśniowa - zaćma dziecięca - hipogonadyzm

Kod Orpha: 1875 Kod OMIM: 254000

Opis choroby *

Definicja

Congenital muscular dystrophy-infantile cataract-hypogonadism syndrome is characterized by congenital muscular dystrophy, infantile cataract and hypogonadism. It has been described in seven individuals from an isolated Norwegian village and in one unrelated individual. Transmission appears to be autosomal recessive.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Bassoe syndrome
Zespół Bassoe

Kod ORPHA

1875

Kod OMIM

254000

Kod ICD10

G71.0

Kod ICD11

8C70.6

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.