

Zespół Jalili

Kod Orpha: 1873 Kod OMIM: 217080

Opis choroby *

Definicja

Jalili syndrome is characterized by the association of amelogenesis imperfecta (AI; see this term) and cone-rod retinal dystrophy (CORD; see this term).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Cone rod dystrophy-amelogenesis imperfecta syndrome
Dystrofia czopków i pręcików - amelogenesis imperfecta

Kod ORPHA

1873

Kod OMIM

217080

Kod ICD10

H35.5

Kod ICD11

LA30.6

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.