

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

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

Kod ORPHA

1873

Kod OMIM

217080

Kod ICD10

H35.5

Kod ICD11

LA30.6

*Źródło

orphanet