

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 | Synonimy |
| Zespół wad wrodzonych | 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