

Autosomalna dominująca atrofia nerwu wzrokowego z neuropatią obwodową

Kod Orpha: 250932 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare form of autosomal dominant optic atrophy (ADOA) characterized by progressive and isolated visual loss in the first decade of life, decreased reflexes in the lower limbs and a mild cerebellar stance.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
250932

Kod OMIM
-

Kod ICD10
H47.2

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.