

# Autosomalna dominująca atrofia nerwu wzrokowego i głuchota wrodzona

**Kod Orpha: 3212 Kod OMIM: 125250**

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Choroba

Synonimy

Autosomal dominant optic atrophy and congenital hearing loss  
Zespół Konigsmarka, Knoxa i Husselsa  
Konigsmark-Knox-Hussels syndrome

Kod ORPHA  
3212

Kod OMIM  
125250

Kod ICD10  
H47.2

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.