

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.