

Mitochondrialna niesyndromiczna głuchota czuciowo-nerwowa z wrażliwością na aminoglikozydy

Kod Orpha: 168609 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Mitochondrial isolated neurosensory deafness with susceptibility to aminoglycoside exposure

Izolowana głuchota mitochondrialna z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrialana izolowana czuciowo-nerwowa utrata słuchu z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrialana izolowana głuchota czuciowo-nerwowa z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrialana izolowana nerwowo-czuciowa utrata słuchu z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrialna niesyndromiczna czuciowo-nerwowa utrata słuchu z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrialna niesyndromiczna głuchota nerwowo-czuciowa z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrialna niesyndromiczna nerwowo-czuciowa utrata słuchu z wrażliwością na aminoglikozydy

Mitochondrial isolated neurosensory hearing loss with susceptibility to aminoglycoside exposure

Mitochondrial isolated sensorineural deafness with susceptibility to aminoglycoside exposure

Mitochondrial isolated sensorineural hearing loss with susceptibility to aminoglycoside

exposure
Mitochondrial non-syndromic neurosensory
deafness with susceptibility to aminoglycoside
exposure
Mitochondrial non-syndromic neurosensory
hearing loss with susceptibility to
aminoglycoside exposure
Mitochondrial non-syndromic sensorineural
hearing loss with susceptibility to
aminoglycoside exposure

Kod ORPHA
168609

Kod OMIM
-

Kod ICD10
H90.3

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.