

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.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl