

Dysautonomia rodzinna

Kod Orpha: 1764 Kod OMIM: 223900

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary sensory and autonomic neuropathy characterized by decreased pain and temperature perception, absent deep tendon reflexes, proprioceptive ataxia, afferent baroreflex failure and progressive optic neuropathy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

HSAN3

HSAN3

Zespół Riley'a i Day'a

Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna typu 3

Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna typu III

Hereditary sensory and autonomic neuropathy type 3

Hereditary sensory and autonomic neuropathy type III

Riley-Day syndrome

Kod ORPHA

1764

Kod OMIM

223900

Kod ICD10

G90.1

Kod ICD11

8C21.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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