

Autosomalny dominujący zespół zaniku nerwu wzrokowego plus

Kod Orpha: 1215 Kod OMIM: 616648

Opis choroby *

Definicja

A rare neuro-ophthalmological disease associating the typical optic atrophy with other extra-ocular manifestations such as sensorineural deafness, myopathy, chronic progressive external ophthalmoplegia, ataxia and peripheral neuropathy. More rarely, other manifestations have been associated with this condition, such as spastic paraplegia or multiple-sclerosis like illness.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	DOA+ Atrofia nerwu wzrokowego - głuchota-polineuropatia - miopatia
	DOA+ Optic atrophy-deafness-polyneuropathy-myopathy syndrome
	Optic atrophy-hearing loss-polyneuropathy-myopathy syndrome

Kod ORPHA
1215

Kod OMIM
616648

Kod ICD10
H47.2

Kod ICD11
9C40.8

[* 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