

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

Choroba

Synonimy

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