

Zaćma - ataksja - głuchota

Kod Orpha: 1368 Kod OMIM: 212710

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disease characterized by mild intellectual deficit, congenital cataract, progressive sensorineural hearing impairment, ataxia, peripheral neuropathy, and short stature. There have been no further descriptions in the literature since 1991.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy	
Choroba	Cataract-ataxia-hearing loss syndrome	
Kod ORPHA 1368	Kod OMIM 212710	Kod ICD10 G11.2
Kod ICD11 LD2H.Y		
<hr/>		

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.