

Dziedziczna neuropatia czuciowa i autonomiczna sprzężona z chromosomem X z głuchotą

Kod Orpha: 139583 Kod OMIM: 300614

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterized by the association of an axonal sensory and autonomic neuropathy with hearing loss.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

X-linked HSAN with deafness
HSAN sprzężona z chromosomem X z głuchotą
Neuropatia słuchowa sprzężona z chromosomem X z obwodową neuropatią czuciową typu 1
X-linked HSAN with hearing loss
X-linked auditory neuropathy with peripheral sensory neuropathy type 1
X-linked hereditary sensory and autonomic neuropathy with hearing loss

Kod ORPHA

139583

Kod OMIM

300614

Kod ICD10

G60.8

Kod ICD11

8C21.Y

[*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