

# Zespół neuroektodermalny Johnsona

Kod Orpha: 2316 Kod OMIM: 147770

## Opis choroby \*

### Definicja

Johnson neuroectodermal syndrome is characterised by alopecia, anosmia or hyposmia, conductive deafness with malformed ears and microtia and/or atresia of the external auditory canal, and hypogonadotropic hypogonadism.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Alopecia-anosmia-conductive hearing loss-hypogonadism syndrome  
Zespół Johnsona i McMillina  
Zespół łysienia, braku węchu, głuchoty i hipogonadyzmu  
Alopecia-anosmia-deafness-hypogonadism syndrome  
Johnson-McMillin syndrome

#### Kod ORPHA

2316

#### Kod OMIM

147770

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD27.0Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)