

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