

## 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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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