

Głuchota przewodzeniowa - źle wykształcone ucho zewnętrzne

Kod Orpha: 3216 Kod OMIM: 221300

Opis choroby *

Definicja

A very rare, syndromic genetic deafness characterized by mild to moderate conductive hearing loss, dysmorphic pinnae and lip pits or dimples. The pinnae are usually small, cup-shaped, with helix folded forward, and hearing loss is associated with malformed ossicles and displacement of the external auditory canal.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Conductive hearing loss-malformed external ear syndrome
Zespół Mengela i Königsmarka
Mengel-Königsmark syndrome

Kod ORPHA

3216

Kod OMIM

221300

Kod ICD10

Q17.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl