

# Zespół niedosłuchu i onychodystrofii

Kod Orpha: 3231 Kod OMIM: 220500

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół niedosłuchu i onychodystrofii należy do grupy rzadkich, genetycznie uwarunkowanych wad rozwojowych powstających w czasie zaburzeń embriogenezy, które charakteryzują się niedosłuchem czuciowo-nerwowym w skojarzeniu z onychodystrofią (np. brak/hipoplazja palców u rąk i nóg), a także brachydaktylią i kciukami przypominającymi swą budową palce. Dodatkowe objawy opisywane w chorobach z tej grupy to osteodystrofia, niepełnosprawność intelektualna, drgawki, opóźnienie rozwoju i charakterystyczna twarz.

### Dane

#### Klasyfikacja

Grupa fenomenów

#### Synonimy

Hearing loss-onychodystrophy syndrome  
Zespół autosomalnie dominującej głuchoty i onychodystrofii  
Zespół DDOD

#### Kod ORPHA

3231

#### Kod OMIM

220500

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)