

Zespół hipotrichoza-głuchota

Kod Orpha: 330029 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A syndromic genetic deafness characterized by erythrokeratoderma, hypotrichosis, nail dystrophy and sensorineural hearing loss. Erythema, recurrent skin infections and mucositis have also been associated.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hypotrichosis-hearing loss syndrome
Hypotrichosis-hearing loss syndrome

Kod ORPHA

330029

Kod OMIM

-

Kod ICD10

H90.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.