

Opis choroby *

Definicja

A syndromic genetic deafness clinically variable characterized by bilateral sensorineural hearing loss and euthyroid goiter.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Goiter-deafness syndrome
	Wole-głuchota
	Goiter-hearing loss syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
705	274600	E07.1

Kod ICD11
5A00.02

[*Źródło](#)

orphanet