

Zespół Crandalla

Kod Orpha: 202 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Crandall syndrome is characterized by progressive sensorineural deafness, alopecia and hypogonadism with LH and GH deficiencies. It has been described in three brothers. It resembles Björnstad's syndrome (see this term) that combines irregular pili torti and deafness. It is probably inherited as an autosomal recessive disorder.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Alopecia-deafness-hypogonadism syndrome Zespół łysienia, głuchoty i hipogonadyzmu Alopecia-hearing loss-hypogonadism syndrome Alopecia-sensorineural deafness-hypogonadism syndrome Alopecia-sensorineural hearing loss-hypogonadism syndrome

Kod ORPHA
202

Kod OMIM
-

Kod ICD10
E23.0

Kod ICD11

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl