

Dysplazja ślimakowo-przedsionkowa

Kod Orpha: 502305 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Rzadka wada otorynolaryngologiczna, która charakteryzuje się wadami rozwojowymi ucha wewnętrznego różnego stopnia i jest związana z ciężkim lub głębokim wrodzonym niedosłuchem czuciowo-nerwowym oraz brakiem anomalii nerwu ślimakowego (hipoplazja lub aplazja). Kategoryzacja wad rozwojowych opiera się na morfologii ślimaka, wrzecionka ślimaka i blaszki sitowej, przy czym może być ona prawidłowa (a wada jest ograniczona do innych struktur ucha wewnętrznego) aż do całkowitego braku tych struktur.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Malformacja ślimaka i przedsionka

Kod ORPHA

502305

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q16.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.