

# Zespół głuchoty skrzelopochodnej

## Kod Orpha: 50815 Kod OMIM: 609166

### Opis choroby \*

#### Definicja

Branchiogenic deafness syndrome is a multiple congenital anomalies syndrome, described in one family to date, characterized by branchial cysts or fistulae; ear malformations; congenital hearing loss (conductive, sensorineural, and mixed); internal auditory canal hypoplasia; strabismus; trismus; abnormal fifth fingers; vitiliginous lesions, short stature; and mild learning disability. Renal and uretral abnormalities are absent.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Branchiogenic hearing loss syndrome  
Zespół Mégarbané i Loiselet  
Mégarbané-Loiselet syndrome

#### Kod ORPHA

50815

#### Kod OMIM

609166

#### Kod ICD10

Q87.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.