

Zespół głuchoty skrzelo-pochodnej

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Branchiogenic hearing loss syndrome Zespół Mégarbané i Loiselet Mégarbané-Loiselet syndrome
Kod ORPHA	Kod OMIM
50815	609166
Kod ICD10	
	Q87.0
Kod ICD11	
-	

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.