

Zespół Tietza

Kod Orpha: 42665 Kod OMIM: 103500

Opis choroby *

Definicja

Tietz syndrome is a genetic hypopigmentation and deafness syndrome characterized by congenital profound bilateral sensorineural hearing loss and generalized albino-like hypopigmentation of skin, eyes and hair.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Hypopigmentation-deafness syndrome
Zespół hipopigmentacja-głuchota
Hypopigmentation-hearing loss syndrome

Kod ORPHA

42665

Kod OMIM

103500

Kod ICD10

E70.3

Kod ICD11

EC23.2Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.