

# 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.