

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