

## 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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	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