

Niesyndromiczna głuchota genetyczna

Kod Orpha: 87884 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Deafness is the most frequent form of sensorial deficit. In the vast majority of cases, the deafness is termed nonsyndromic or isolated and the hearing loss is the only clinical anomaly reported. In developed countries, 60-80% of cases of early-onset hearing loss are of genetic origin.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Isolated genetic deafness
Izolowana głuchota genetyczna
Isolated genetic hearing loss
Non-syndromic genetic hearing loss

Kod ORPHA

87884

Kod OMIM

-

Kod ICD10

H90.5

Kod ICD11

AB50

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.