

# 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.