

Zespół autosomalnie dominującej głuchoty i onychodystrofii

Kod Orpha: 79499 Kod OMIM: 124480

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by congenital hearing impairment, small or absent nails on the hands and feet, and small or absent terminal phalanges.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Autosomal dominant hearing loss-onychodystrophy syndrome
Zespół DDOD
DDOD syndrome

Kod ORPHA

79499

Kod OMIM

124480

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.