

# Zespół uszno-kłykciowy

Kod Orpha: 137888 Kod OMIM: 615706

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic dysostosis with predominant craniofacial involvement characterized by bilateral external ear malformations, mandibular condyle hypoplasia, microstomia, micrognathia, microglossia and facial asymmetry. Additional manifestations include hypotonia, ptosis, cleft palate, full cheeks, developmental delay, hearing impairment and respiratory distress. Significant intra- and interfamilial phenotypic variation has been reported.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Question mark ear syndrome  
Question mark ear syndrome

#### Kod ORPHA

137888

#### Kod OMIM

615706

#### Kod ICD10

Q75.8

#### Kod ICD11

LD2F.16

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.