

Zespół biodrowo-uszny

Kod Orpha: 1508 Kod OMIM: 122780

Opis choroby *

Definicja

Coxoauricular syndrome is an extremely rare primary bone defect, described only in a mother and her three daughters to date, characterized by short stature, hip dislocation, minor vertebral and pelvic changes, and microtia with hearing loss. There have been no further descriptions in the literature since 1981.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
1508

Kod OMIM
122780

Kod ICD10
Q87.1

Kod ICD11
LD24.E

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.