

# Zespół oczno-uszny typu Schordereta

## Kod Orpha: 157962 Kod OMIM: 612109

### Opis choroby \*

#### Definicja

Oculoauricular syndrome, Schorderet type is a rare, genetic developmental defect during embryogenesis syndrome characterized by various ophthalmic anomalies (including congenital microphthalmia, microcornea, cataract, anterior segment dysgenesis, ocular coloboma and early onset rod-cone dystrophy) and abnormal external ears (low-set pinna with crumpled helix, narrow intertragic incisures, abnormal bridge connecting the crus of the helix and the antihelix, narrow external acoustic meatus, and lobule aplasia).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
157962

Kod OMIM  
612109

Kod ICD10  
Q87.8

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.