

# Zespół dysplazja ektodermalna - syndaktylia

Kod Orpha: 247820 Kod OMIM: 613573

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół dysplazja ektodermalna - syndaktylia to rzadki, genetycznie uwarunkowany zespół dysplazji ektodermalnej, który charakteryzuje się brakiem lub rzadkim owłosieniem skóry głowy, brwi i rzęs (jeśli włosy są obecne, przybierają postać pili torti), szeroko rozstawionymi, stożkowatymi zębami z koronami o kształcie kołka i hipoplazją szkliwa, nadmiernym rogowaceniem wewnętrznych powierzchni dłoni i podeszw stóp, z towarzyszącą częściową skórną syndaktylią (palcozrostem) dłoni i stóp.inf brsup inf brsup

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

EDSS  
EDSS1  
Zespół dysplazji ektodermalnej - pili torti - syndaktylii skórnej

#### Kod ORPHA

247820

#### Kod OMIM

613573

#### Kod ICD10

Q82.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)