

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