

## 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 (palczozrostem) dłoni i stóp.inf brsup inf brsup

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych EDSS	EDSS1
	Zespół dysplazji ektodermalnej - pili torti - syndaktylii skórnej

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
247820	613573	Q82.8

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet