

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

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych EDSS	EDSS1
	Zespół dysplazji ektodermalnej - pili torti - syndaktylii skórnej

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
247820	613573	Q82.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet