

Zespół włosowo-zębowy

Kod Orpha: 3351 Kod OMIM: 601453

Opis choroby *

Definicja

A rare ectodermal dysplasia syndrome characterized by the association of sparse, fine, dry, slow growing hair with variable dental abnormalities including oligodontia, peg-shaped incisors, and shell teeth. Mild intellectual disability, microcephaly, and dysmorphic facial features have also been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Kersey syndrome
Zespół Kersey'a

Kod ORPHA

3351

Kod OMIM

601453

Kod ICD10

Q82.4

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.