

# Dyskeratoza wrodzona

Kod Orpha: 1775 Kod OMIM: 616353

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare ectodermal dysplasia syndrome that often presents with the classic triad of nail dysplasia, skin pigmentary changes, and oral leukoplakia associated with a high risk of bone marrow failure (BMF) and cancer.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

DC

DC

DKC

Zespół Zinssera, Engmana i Cole'a

DKC

Zinsser-Engman-Cole syndrome

#### Kod ORPHA

1775

#### Kod OMIM

616353

#### Kod ICD10

Q82.8

#### Kod ICD11

3A70.0

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.