

Opis choroby *

Definicja

A rare congenital skin disease defined as an abnormality of the structure of the scalp hair and characterized by extreme kinkiness of the hair.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Familial woolly hair syndrome
Dziedziczny zespół włosów wełnistych
Rodzinny zespół włosów wełnistych
Familial woolly hair syndrome
Hereditary woolly hair syndrome
Hereditary woolly hair syndrome
Woolly hair

Kod ORPHA

170

Kod OMIM

616760

Kod ICD10

Q84.1

Kod ICD11

EC21.0

[*Źródło](#)

orphanet