

# Zespół ADULT

Kod Orpha: 978 Kod OMIM: 103285

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare ectodermal dysplasia syndrome characterized by ectrodactyly, syndactyly, mammary hypoplasia, and excessive freckling as well as other typical ectodermal defects such as hypodontia, lacrimal duct anomalies, hypotrichosis, and onychodysplasia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Acro-dermato-ungual-lacrimal-tooth syndrome  
Zespół kończynowo - skórno - paznokciowo -  
łzowo - zębowy  
Zespół zaburzeń pigmentu, ektrodaktylii i  
hipodoncji  
Pigment anomaly-ectrodactyly-hypodontia  
syndrome

Kod ORPHA  
978

Kod OMIM  
103285

Kod ICD10  
Q87.2

Kod ICD11  
LD27.0Y

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)