

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