

# Dysplazja czaszkowo-ektodermalna

## Kod Orpha: 1515 Kod OMIM: 614378

### Opis choroby \*

#### Definicja

Dysplazja czaszkowo-ektodermalna (CED) jest rzadką chorobą rozwojową, charakteryzującą się wrodzonymi wadami szkieletowymi i ektodermalnymi, a ponadto cechami dysmorfii, nefronoftyzą, zwłóknieniem wątroby oraz anomaliami ocznymi (głównie z pigmentozą siatkówki).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

CED  
CED  
Sensenbrenner syndrome  
Zespół Sensenbrenner

#### Kod ORPHA

1515

#### Kod OMIM

614378

#### Kod ICD10

Q87.5

#### Kod ICD11

LD27.0Y

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.