

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.