

Dysplazja ektodermalna - upośledzenie umysłowe- wada centralnego układu nerwowego

Kod Orpha: 1812 Kod OMIM: 225040

Opis choroby *

Definicja

Ectodermal dysplasia-intellectual disability-central nervous system malformation syndrome is a rare, multiple developmental anomalies syndrome characterized by the triad of ectodermal dysplasia (mostly hypohidrotic with dry skin and reduced sweating and sparse, fair scalp hair, eyebrows and eyelashes), severe intellectual disability and variable central nervous system anomalies (cerebellar hypoplasia, dilatation of ventricles, corpus callosum agenesis, Dandy-Walker malformation). Distinct craniofacial dysmorphism with macrocephaly, frontal bossing, midfacial hypoplasia and high arched or cleft palate, as well as cryptorchidism, feeding difficulties and hypotonia, are associated. There have been no further descriptions in the literature since 1998.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Kod ORPHA
1812

Kod OMIM
225040

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl