

Hydrotyczna dysplazja ektodermalna typu Christianson i Fourie

Kod Orpha: 1808 Kod OMIM: 601375

Opis choroby *

Definicja

*Hydrotyczna dysplazja ektodermalna typu Christianson i Fourie jest rzadką dysplazją ektodermalną, która charakteryzuje się dysplazją włosów i paznokci, z towarzyszącymi zaburzeniami rytmu serca. Klinicznie obserwuje się rzadkie włosy i rzęsy, brak lub rzadkie brwi, dystroficzne i pogrubiałe paznokcie (dystalny ich koniec na palcach może być oddzielony od łożyska paznokcia) oraz częstoskurcz nadkomorowy lub bradykardię zatokową.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Christianson-Fourie syndrome
Zespół Christianson i Fourie

Kod ORPHA

1808

Kod OMIM

601375

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl