

# 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](http://www.orphanet.pl)