

Zespół CHILD

Kod Orpha: 139 Kod OMIM: 308050

Opis choroby *

Definicja

CHILD syndrome (Congenital Hemidysplasia with Ichthyosiform nevus and Limb Defects, CS) is an X-linked dominant genodermatosis characterized by unilateral inflammatory and scaling skin lesions with ipsilateral visceral and limb anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CHILD nevus

Wrodzona hemidysplazja ze znamionami w postaci rybiej łuski i wadami kończyn

Znamię CHILD

Congenital hemidysplasia with ichthyosiform erythroderma and limb defects

Kod ORPHA

139

Kod OMIM

308050

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD24.04

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.