

Zespół PARC

Kod Orpha: 2825 Kod OMIM: 600331

Opis choroby *

Definicja

*Zespół PARC jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną wadą rozwojową powstałą podczas embriogenezy, która charakteryzuje się asocjacją wrodzonej poikilodermii (siateczkowata pigmentacja skóry) (P), uogólnionego łysienia (A), retrognatyzmu (cofnięta żuchwa) (R) i rozszczepu podniebienia (C). Od 1990 r. nie ma w literaturze nowych opisów.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Poikiloderma-alopecia-retrognathism-cleft palate syndrome
Poikilodermia - łysienie - retrognatyzm - rozszczep podniebienia

Kod ORPHA

2825

Kod OMIM

600331

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.