

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Poikiloderma-alopecia-retrognathism-cleft palate syndrome
	Poikilodermia - łysienie - retrognatyzm - rozszczep podniebienia

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
2825	600331	Q87.8

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet