

Zespół rogowacenie linijne-rybia łuska wrodzona-rogowiec twardzinowy

Kod Orpha: 281201 Kod OMIM: 601952

Opis choroby *

Definicja

Keratosis linearis-ichthyosis congenita-sclerosing keratoderma syndrome is an inherited epidermal disorder characterized by palmoplantar keratoderma, linear hyperkeratotic papules on the flexural side of large joints (cord-like distribution around wrists, in antecubital and popliteal folds), hyperkeratotic plaques (on neck, axillae, elbows, wrists, and knees), mild ichthyosiform scaling, and sclerotic constrictions around fingers that present flexural deformities.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

KLICK syndrome

Zespół KLICK

Kod ORPHA

281201

Kod OMIM

601952

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl