

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