

Zespół KID

Kod Orpha: 477 Kod OMIM: 602540

Opis choroby *

Definicja

A rare congenital ectodermal disorder characterized by vascularizing keratitis, hyperkeratotic skin lesions and hearing loss.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Ichthyosis hystrix Rheydt type
Zapalenie rogówki-rybia łuska-głuchota/Kolczasta rybia łuska-głuchota
Zespół KID/HID
Zespół Senter
KID/HID syndrome
Keratitis-ichthyosis-deafness/Hystrix-like
ichthyosis-deafness syndrome
Keratitis-ichthyosis-hearing loss/Hystrix-like
ichthyosis-hearing loss syndrome
Senter syndrome

Kod ORPHA
477

Kod OMIM
602540

Kod ICD10
Q80.8

Kod ICD11
LD27.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl