

Zespół CEDNIK

Kod Orpha: 66631 Kod OMIM: 609528

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, neurocutaneous disease characterized by severe developmental abnormalities of the nervous system and aberrant differentiation of the epidermis. Patients present with a unique constellation of clinical signs described with the acronym CEDNIK: Cerebral Dysgenesis, Neuropathy, Ichthyosis, and palmoplantar Keratoderma.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Cerebral dysgenesis-neuropathy-ichthyosis-palmoplantar keratoderma syndrome
Zespół dysgenezja mózgu-neuropatia-rybia łuska rogowiec dłoni i stóp

Kod ORPHA

66631

Kod OMIM

609528

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

LD27.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.