

Wrodzona uogólniona hipertrichoza sprzężona z chromosomem X

Kod Orpha: 79495 Kod OMIM: 307150

Opis choroby *

Definicja

X-linked congenital generalized hypertrichosis is an extremely rare type of hypertrichosis lanuginosa congenita, a congenital skin disease, which is characterized by hair overgrowth on the entire body in males, and mild and asymmetric hair overgrowth in females. It is associated with a mild facial dysmorphism (anterverted nostrils, moderate prognathism), and, in a kindred, it was also associated with dental anomalies and deafness.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Congenital generalized hypertrichosis, Macias-Flores type
Wrodzona uogólniona hipertrichoza, typ Macias i Flores
Zespół Macias Flores, Garcia Cruz i Rivera
Macias Flores-Garcia Cruz-Rivera syndrome

Kod ORPHA

79495

Kod OMIM

307150

Kod ICD10

Q84.2

Kod ICD11

LD27.0Y

*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