

Brak odcisków palców - prosaki wrodzone

Kod Orpha: 1658 Kod OMIM: 129200

Opis choroby *

Definicja

A rare syndrome characterized by neonatal blisters and milia (small white papules, especially on the face) and congenital absence of dermatoglyphics on the hands and feet. It has been reported in two kindreds (one of which contained 13 affected individuals spanning three generations) and in an unrelated individual. Some affected patients also showed bilateral partial flexion contractures of the fingers and toes, and webbing of the toes. The syndrome is inherited as an autosomal dominant trait.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Absence of dermatoglyphics-congenital milia syndrome

Brak dermatoglifów - prosaki wrodzone

Zespół Bairda

Baird syndrome

Basan-Baird syndrome

Kod ORPHA

1658

Kod OMIM

129200

Kod ICD10

Q82.8

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