

Zespół Lelis

Kod Orpha: 140936 Kod OMIM: 608290

Opis choroby *

Definicja

Lelis syndrome is characterised by the association of ectodermal dysplasia (hypotrichosis and hypohidrosis) with acanthosis nigricans.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Ectodermal dysplasia-acanthosis nigricans syndrome
Dysplazja ektodermalna - rogowacenie ciemne

Kod ORPHA

140936

Kod OMIM

608290

Kod ICD10

Q82.4

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.