

## **X-kromoszómához kötött ichthyosis**

Az Xp22.3 deléciója az STP-gén mutációját okozza, a legtöbb X-kromoszómához kötött ichthyosisban szenvedő beteg (90%) rendelkezik az STS gén delécióival.



Enyhe erythrodermától egészen generalizált keratinizációs zavarig terjedő rendellenességet is okozhat (születést követő néhány héten belül rögtön kialakulhat). Az érintett fiúk később nagy, sokszögű, sötétbarna hámlakkokk miatt szenvednek, különösen a nyakon, a végtagokon, a törzsön és a fenéken.

<https://www.slideshare.net/IbrahimSharaf/ichthyoses-and-ichthyosiform-disorders>