

SÍNDROME DE CHILD	
Herencia	Dominante ligada al X
Gen implicado	Gen NHDSL (Xq28)
Manifestaciones cutáneas	Eritrodermia ictiosiforme ipsilateral Pticotrizmo
Manifestaciones extracutáneas	Agenesia o hipoplasia miembros ipsilaterales Retraso del crecimiento intrauterino Comunicación interauricular Ventrículo único Agenesia renal unilateral Retraso mental