

Zespół rogowiec dłoni i stóp - nowotwór przełyku

Kod Orpha: 2198 Kod OMIM: 148500

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disease characterized by thickening of the skin on palms and soles restricted to areas of weight bearing and/or friction (focal, non-epidermolytic palmoplantar keratoderma) and oral and esophageal leukokeratosis, associated with a very high lifetime risk of developing squamous cell carcinoma of the esophagus. The skin lesions appear in childhood and can be complicated by fissuring and infection.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Bennion-Patterson syndrome
Hiperkeratoza dłoni i stóp - rak przełyku
Keratosiis palmoplantariis-esophageal carcinoma syndrome
Zespół Benniona i Pattersona
Zespół hiperkeratozy dłoni i stóp oraz nowotworu przełyku
Zespół Howella i Evansa
Howell-Evans syndrome
Keratosiis palmoplantariis-esophageal carcinoma syndrome
Palmoplantar hyperkeratosis-esophageal carcinoma syndrome
Tylosis-oesophageal carcinoma syndrome

Kod ORPHA

2198

Kod OMIM

148500

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

EC20.31

[*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