

Skóra pergaminowa

Kod Orpha: 910 Kod OMIM: 610651

Opis choroby *

Definicja

Xeroderma pigmentosum (XP) is a rare genodermatosis characterized by extreme sensitivity to ultraviolet (UV)-induced changes in the skin and eyes, and multiple skin cancers. It is subdivided into 8 complementation groups, according to the affected gene: classical XP (XPA to XPG) and XP variant (XPV) (see these terms).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

XP

Kod ORPHA

910

Kod OMIM

610651

Kod ICD10

Q82.1

Kod ICD11

LD27.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.