

# Zespół SCALP

Kod Orpha: 370052 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół SCALP jest rzadką chorobą skóry, która charakteryzuje się współwystępowaniem znamion łojowych i wrodzonej aplazji skóry (zwykle głowy i twarzy) w połączeniu z dermoidem rąbka oka, olbrzymim wrodzonym znamieniem melanocytowym i różnymi nieprawidłowościami ośrodkowego układu nerwowego, w tym drgawkami, wodogłowie, melanozą nerwowo-skórną, torbielami pajęczynówki i rozlanym jednostronnym powiększeniem półkuli mózgowej.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Sebaceous nevus-CNS malformations-aplasia cutis congenital-limbal dermoid-pigmented nevus syndrome

Zespół znamię łojowe-wady centralnego układu nerwowego-wrodzona aplazja skóry-skórzak rogówki-znamię barwnikowe

Zespół znamię łojowe-wady CUN-wrodzona aplazja skóry-skórzak rogówki-znamię barwnikowe

Sebaceous nevus-central nervous system malformations-aplasia cutis congenital-limbal dermoid-pigmented nevus syndrome

#### Kod ORPHA

370052

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q84.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)