

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