

# Zespół PENS

**Kod Orpha: 313936 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

### Definicja

PENS syndrome is a rare, genetic, neurocutaneous syndrome characterized by the presence of randomly distributed, small, white to yellowish, multiple, rounded or irregular polycyclically-shaped, epidermal keratotic papules and plaques of "gem-like" appearance with a rough surface, typically located on the trunk and proximal limbs, associated with variable neurological abnormalities, including psychomotor delay, epilepsy, speech and language impairment and attention deficit-hyperactivity disorder. Clumsiness, dyslexia and ophthalmological abnormalities have also been reported.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Papular epidermal nevi with skyline basal cell layers syndrome  
Zespół grudkowego znamienia naskórkowego z "skyline" warstwą komórek podstawnych

#### Kod ORPHA

313936

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q82.5

#### 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)