

# Zespół hipotrichoza-osteoliza-zapalenie przyzębia-rogowiec dłoniowo-podeszwowy

## Kod Orpha: 307936 Kod OMIM: 607658

### Opis choroby \*

#### Definicja

Hypotrichosis-osteolysis-periodontitis-palmoplantar keratoderma syndrome is an extremely rare ectodermal dysplasia syndrome characterized by hypotrichosis universalis with mild to severe scarring alopecia, acro-osteolysis, onychogryphosis, thin and tapered fingertips, periodontitis and caries leading to premature teeth loss, linear or reticular palmoplantar keratoderma and erythematous, scaling, psoriasis-like skin lesions on arms and legs. Lingua plicata and ventricular tachycardia have also been observed.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

HOPP syndrome

Zespół hipotrichoza-osteoliza-zapalenie przyzębia-hiperkeratoza dłoniowo-podeszwowa

Zespół HOPP

Hypotrichosis-osteolysis-periodontitis-palmoplantar hyperkeratosis syndrome

Hypotrichosis-striate palmoplantar hyperkeratosis-acroosteolysis-periodontitis syndrome

Hypotrichosis-striate palmoplantar keratoderma-acroosteolysis-periodontitis syndrome

#### Kod ORPHA

307936

#### Kod OMIM

607658

#### 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](http://www.orphanet.pl)