

Autosomalna dominująca ogniskowa nie epidermolytyczna keratoderma dłoni i stóp z pęcherzami stóp

Kod Orpha: 402003 Kod OMIM: 615735

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, isolated, focal palmoplantar keratoderma disease characterized by focal thickening of the skin of the soles, and often of the palms, associated with minimal or no nail involvement. Patients frequently present non-epidermolytic painful plantar blistering and, occasionally, subtle oral leukokeratosis or plantar hyperhidrosis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

402003

Kod OMIM

615735

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl