

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadki dziedziczny rak skóry, charakteryzujący się współistnieniem cech typowych zarówno dla mnogiego samoleczącego się nabłoniaka płaskonabłonkowego, jak i uogólnionego rozsialego rogowiała kolczystokomórkowego, takich jak mnogie małe zmiany prosówkowe, większe zmiany samogojące się oraz zmiany guzkowo-wrzedziejące. Zmiany nie szerzą się na powierzchnię błon śluzowych.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hereditary keratoacanthoma

Dziedziczny rogowiak kolczystokomórkowy

Mnogi rogowiak kolczystokomórkowy

Multiple keratoacanthoma

#### Kod ORPHA

493

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

L85.8

#### Kod ICD11

2C31.1

---

#### \*Źródło

orphanet