

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-wrzodziejące. Zmiany nie szerzą się na powierzchnię błon śluzowych.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hereditary keratoacanthoma

Dziedziczny rogowiał kolczystokomórkowy

Mnogi rogowiał kolczystokomórkowy

Multiple keratoacanthoma

Kod ORPHA

493

Kod OMIM

-

Kod ICD10

L85.8

Kod ICD11

2C31.1

*Źródło

orphanet