

# Zespół Hurieza

**Kod Orpha: 384 Kod OMIM: 181600**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic skin disease characterized by the triad of congenital scleroatrophy predominantly of the hands with sclerodactyly, palmoplantar keratoderma, and nail changes (consisting of hypoplasia, ridging, clubbing, and white discoloration). Additional features include palmar hypohidrosis and a high susceptibility to early-onset squamous cell carcinoma of affected skin areas.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Palmoplantar hyperkeratosis-sclerodactyly syndrome

Scleroatrophic syndrome

Zespół hiperkeratoza dłoniowo-podeszwowa - sklerodaktylia

Zespół Hurieza

Palmoplantar keratoderma-sclerodactyly syndrome

Scleroatrophic syndrome

Sclerotylosis

#### Kod ORPHA

384

#### Kod OMIM

181600

#### Kod ICD10

Q82.8

#### Kod ICD11

EC20.30

---

[\\*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)