

Pęcherzowe oddzielanie się naskórka postać dystroficzna

Kod Orpha: 303 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A group of inherited epidermolysis bullosa (EB) characterized by cutaneous and mucosal fragility resulting in blisters and superficial ulcerations that develop below the lamina densa of the cutaneous basement membrane and that heal with significant scarring and milia formation. Dystrophic epidermolysis bullosa (DEB) comprises four major and several rare sub-types with the three most common being intermediate dominant DEB, severe recessive DEB and intermediate recessive DEB.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Grupa fenomenów	DEB
	DEB
	Dermolytic epidermolysis bullosa
	Epidermolysis bullosa dystrophica

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
303	-	Q81.2

Kod ICD11
EC32

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl