

Rodzinna reaktywna perforująca kolagenoza

Kod Orpha: 79147 Kod OMIM: 216700

Opis choroby *

Definicja

Familial reactive perforating collagenosis is a very rare genetic skin disease characterized by transepidermal elimination of collagen fibers presenting as recurrent spontaneously involuting keratotic papules or nodules.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

79147

Kod OMIM

216700

Kod ICD10

L87.1

Kod ICD11

EE70.Y

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.