

Rodzinna postępująca hiperpigmentacja

Kod Orpha: 79146 Kod OMIM: 614233

Opis choroby *

Definicja

Familial progressive hyperpigmentation is a rare, genetic, skin pigmentation anomaly disorder characterized by irregular patches of hyperpigmented skin which present at birth or in early infancy and increase in size, number and confluence with age. Affected areas of the body include the face, neck, trunk and limbs, as well as the palms, soles, oral mucosa and conjunctiva. No hypopigmentation macules are observed and no systemic diseases are associated.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Melanosis diffusa congenita
	Dziedziczna melanoza uogólniona
	Universal melanosis
	Wrodzona melanoza rozsiana
	Melanosis universalis hereditaria
	Universal melanosis

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
79146	614233	L81.4

Kod ICD11
EC23.0

[*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