

# Zespół Schopfa, Schulza i Passarge'a

## Kod Orpha: 50944 Kod OMIM: 224750

### Opis choroby \*

#### Definicja

Schöpf-Schulz-Passarge syndrome (SSPS) is a rare autosomal recessive ectodermal dysplasia characterized by multiple eyelid apocrine hidrocystomas, palmoplantar keratoderma, hypotrichosis, hypodontia and nail dystrophy.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Eccrine tumors-ectodermal dysplasia  
Guzy ekrynowe-dysplazja ektodermalna  
Hiperkeratoza dłoniowo-podeszwowa -  
torbiele powiek - hipodoncja - hipotrichoza  
Rogowiec dłoni i stóp - torbiele powiek -  
hipodoncja - hipotrichoza  
Rogowiec dłoniowo-podeszwowy - torbiele  
powiek - hipodoncja - hipotrichoza  
SSPS  
Keratosi palmoplantaris-cystic eyelids-  
hypodontia-hypotrichosis syndrome  
Palmoplantar hyperkeratosis-cystic eyelids-  
hypodontia-hypotrichosis syndrome  
Palmoplantar keratoderma-cystic eyelids-  
hypodontia-hypotrichosis syndrome  
SSPS

#### Kod ORPHA

50944

#### Kod OMIM

224750

#### Kod ICD10

Q82.8

#### Kod ICD11

LD27.0Y

---

[\\*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)