

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
Keratosis 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