

# Dziedziczny rogowiec dłoniowo-podeszwowy typu Gamborga i Nielsena

## Kod Orpha: 86923 Kod OMIM: 244850

### Opis choroby \*

#### Definicja

Hereditary palmoplantar keratoderma, Gamborg-Nielsen type is characterised by the presence of diffuse palmoplantar keratoderma without associated symptoms. The syndrome has been described in multiple families from the northernmost county of Sweden (Norrbotten). The palmoplantar keratoderma found in the Gamborg-Nielsen type disease is milder than that found in Mal de Meleda but more severe than that found in Thost-Unna palmoplantar keratoderma (see these terms). Transmission is autosomal recessive.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hereditary palmoplantar hyperkeratosis,  
Gamborg-Nielsen type  
Dziedziczna hiperkeratoza dłoniowo-  
podeszwowa typu Gamborga i Nielsena  
PPK, typ Gamborga i Nielsena  
PPK, Gamborg-Nielsen type

#### Kod ORPHA

86923

#### Kod OMIM

244850

#### Kod ICD10

Q82.8

#### Kod ICD11

EC20.3

---

[\\*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)