

Dziedziczna keratoderma zniekształcająca z rybią łuską

Kod Orpha: 79395 Kod OMIM: 604117

Opis choroby *

Definicja

Keratoderma hereditarium mutilans with ichthyosis is a diffuse palmoplantar keratoderma characterized by honeycomb palmoplantar hyperkeratosis associated with pseudoainhum of the fifth digit of the hand, ichthyosis and deafness. Keratoderma hereditarium mutilans with ichthyosis follows an autosomal dominant mode of transmission.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Camisa disease

Choroba Camisa

Keratodermia - zapalenie skóry w formie rybiej

łuski - podwyższony poziom glukuronidazy

Keratodermia lorikrynowa

Zespół Vohwinkela - rybia łuska

Keratoderma-ichthyosiform dermatosis-

elevated beta-glucuronidase syndrome

Loricrin keratoderma

Vohwinkel syndrome with ichthyosis

Kod ORPHA

79395

Kod OMIM

604117

Kod ICD10

Q82.8

Kod ICD11

EC20.30

[*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