

Autosomalny dominujący rogowiec dłoni i stóp z łysieniem wrodzonym

Kod Orpha: 1010 Kod OMIM: 104100

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic skin disorder characterized by absence of scalp and body hair and palmoplantar keratoderma, without other hand complications.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal dominant palmoplantar hyperkeratosis and congenital alopecia
Autosomalna dominująca hiperkeratoza dłoni i stóp z łysieniem wrodzonym
Autosomalny dominujący rogowiec dłoni i stóp z łysieniem wrodzonym typu Stevanovica
PPK-CA, typu Stevanovica
PPK-CA, Stevanovic type
Palmoplantar keratoderma and congenital alopecia, Stevanovic type

Kod ORPHA

1010

Kod OMIM

104100

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