

Autosomalny recesywny rogowiec dłoni i stóp z łysieniem wrodzonym

Kod Orpha: 1366 Kod OMIM: 212360

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive palmoplantar hyperkeratosis and congenital alopecia (PPK-CA) is a rare genetic skin disorder characterized by congenital alopecia and palmoplantar hyperkeratosis. It is usually associated with cataracts, progressive sclerodactyly and pseudo-ainhum.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive palmoplantar hyperkeratosis and congenital alopecia
Autosomalna recesywna hiperkeratoza dłoni i stóp z łysieniem wrodzonym
PPK-CA, typ Wallisa
Rogowiec dłoni i stóp z łysieniem wrodzonym, typ Wallisa
Zaćma - łysienie - sklerodaktylia
Cataract-alopecia-sclerodactyly syndrome
PPK-CA, Wallis type
Palmoplantar keratoderma and congenital alopecia, Wallis type

Kod ORPHA

1366

Kod OMIM

212360

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