

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare autosomal recessive, isolated diffuse palmoplantar keratoderma characterized by transgressive and nonprogressive palmoplantar keratoderma resembling a mild form of mal de Meleda.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

PPK, Nagashima type

Hiperkeratoza dłoniowo-podeszwowa, typ

Nagashima

PPK, typ Nagashima

Palmoplantar hyperkeratosis, Nagashima type

#### Kod ORPHA

140966

#### Kod OMIM

615598

#### Kod ICD10

Q82.8

#### Kod ICD11

EC20.30

---

#### \*Źródło

orphanet