

MALALTIA DE DARIER	
Herència	autosòmica dominant
Gen implicat	ATP-2A2 (12q23-q24.1)
Manifestacions cutànies	<p>Inici: al final de la infància i a l'adolescència</p> <p>Pàpules marró-vermelloses de superfície crostosa i verrucosa, fermes i petites (2-4mm) amb una distribució similar a la dermatitis seborreica (regió preesternal, cara, retroauricular). Les pàpules tendeixen a confluir, i formen plaques amb tendència a la sobreinfecció. Ocasionalment provocades per exposició solar.</p> <p>Canvis unguials: crestes longitudinals que es trenquen en el marge distal de l'ungla, i donen lloc a una osca cuneïforme amb hiperqueratosi subunguial</p> <p>Depressions puntiformes palmo-plantars (+/-hiperqueratosi focal) (característic)</p> <p>Acroqueratosi verruciforme de Hopf (pàpules verrucoses de sostre pla a dors mans i peus, genolls, colzes i avantbraços) (en ocasions constitueix la única manifestació de la malaltia)</p> <p>Pàpules en empedrat al paladar (també a faringe, genitals i mucosa rectal)</p>
Manifestacions extracutànies	-