

<b>ENFERMEDAD DE DARIER</b>	
<b>Herencia</b>	AD
<b>Gen implicado</b>	ATP-2A2 (12q23-q24.1)
<b>Manifestaciones cutáneas</b>	<p>Inicio: al final de la infancia y adolescencia</p> <p><b>Pápulas marronáceas-rojizas de superficie crostosa y verrucosa</b> , pequeñas (2-4mm) de similar distribución a la dermatitis seborreica (región preesternal, cara, retroauricular). Las pápulas tienden a confluir, y forman con tendencia a la sobreinfección. Ocasionalmente producidas por la exposición solar.</p> <p><b>Cambios ungueales:</b> crestas longitudinales que se rompen en el margen distal de la uña y producen una hoesca cuneiforme con hiperqueratosis subungueal</p> <p><b>Depresions puntiformes palmo-plantares</b> (+/-hiperqueratosis focal) (característico)</p> <p><b>Acroqueratosis verruciforme de Hopf</b> (pápulas verrugosas de techo plano en dorso de manos y pies, rodillas, codos, antebrazos )</p> <p><b>Pápulas en empedrado</b> en paladar (también en faringe, genitales y mucosa rectal)</p>
<b>Manifestaciones extracutáneas</b>	-