



WIKIDERM NETZWERK HAUT

KERATOSIS FOLLICULARIS

Syn: "Reibeisenhaut", Keratosis pilaris, Keratosis pilaris rubra, Lichen pilaris

Def: auf Follikelmündung beschränkte Verhornungsstörung

Vork: - idiopathisch

Man: meist vor der Pubertät, bevorzugt bei adipösen Mädchen

- bei Atopie
- bei Ichthyosen oder Erythrokeratodermien
- bei Mangelernährung (Hypovitaminose A)

Syn: Phrynoderm


- bei Hormonstörungen (Hyperthyreose, Cushing-Syndrom)
- bei Kollagen VI-Myopathien

Lit: Pediatr Dermatol. 2022 Jan 5. <http://doi.org/10.1111/pde.14883>

DD: **Mucinosis follicularis**

Gen: nicht sicher geklärt

Pg: - funktionelle Durchblutungsstörungen (oft Akrozyanose der betroffenen Haut)
- hormonelle Faktoren

KL: spitzkegelige, hautfarbene Papeln (an Follikel gebundene Hornpfropfe)  3

Lok: Prädisloktionsstellen: Streckseiten der Extremitäten

Ass: Hornhauttrübung

Vork: selten

So: - Keratosis follicularis atrophicans  5

Syn: Ulerythema ophryogenes, Keratosis pilaris rubra faciei, Keratosis pilaris rubra atrophicans faciei, Keratosis pilaris faciei, Unna-Taenzersche Krankheit

Histr: Erstbeschreibung durch Taenzer und Unna im Jahre 1889

Gen: - autosomal-dominant

- 18p-Monosomie

Syn: Zouboulis-Syndrom (Erstbeschreibung 1994)

Lit: J Dermatol. 2014 May;41(5):371-6 (Dessau)

KL: Erythem und folliculäre Keratosen mit umschriebener, vernarbender Alopezie (Pseudopelade Brocq) an Augenbrauen und Wangen, typischerweise mit Verlust der lateralen Augenbraue (ähnlich Hertoghe-Zeichen)

So: Erythromelanositis follicularis faciei et colli

Histr: Erstbeschreibung durch Kitamura im Jahre 1960

Vork: v.a. Asien, insbes. Korea

HV: zusätzlich hyperpigmentierte, folliculär gebundene Papeln betont an den Streckseiten der Oberarme

Lit: - 

- Case Rep Dermatol. 2020 Nov 16;12(3):231-235. <http://doi.org/10.1159/000511370>

Ass: sporadische Assoziationen mit folgenden Syndromen: Noonan-Syndrom, de Lange-Syndrom, Rubinstein-Taybi-Syndrom, cardiofaciocutaneous (CFC) syndrome

Lit: JAAD Case Rep. 2022 May 21;25:43-46. <http://doi.org/10.1016/j.jdc.2022.05.008>

- Keratosis follicularis spinulosa

Syn: Siemens-Syndrom, Folliculitis spinulosa decalvans, Keratosis follicularis spinulosa decalvans

Engl: folliculitis spinulosa decalvans, spinular follicular keratosis of Siemens

Gen: X-chromosomal dominant (Mutationen im MBTPS2-Gen)

Vork: männliche Säuglinge

KL: - aggregierte folliculäre Papeln
- vernarbende Alopezie

Lok: - Gesicht, Nacken, Stamm, Extremitäten
- Prädiektion für unbedeckte Körperareale

Ass: Augenveränderungen, insbes. Hornhautdystrophie

Lit: ●

Th: - symptomatisch
- ggf. Retinoide (Acitretin, Isotretinoin)
- ggf. Dapson

Lit: J Am Acad Dermatol. 1998 Nov;39(5 Pt 2):891-3

Prog: Stillstand im jugendlichen Alter möglich

- Rollhaare

Syn: Rollhaarzysten

Ät: okkludierte Follikelostien mit spiraligem Aufrollen der darunterliegenden Haare

Lit: ●

Th: - fettende und keratolytische Salben (Harnstoffsalbe, Salicylspiritus)

Co: topische Glukokortikoide, Tretinoin

- Isotretinoin p.o.

Lit: Clin Exp Dermatol. 2021 Nov 15. <http://doi.org/10.1111/ced.15020>

- Intense pulsed light (IPL)

Lit: J Clin Aesthet Dermatol. 2019 Oct;12(10):E53-E57. Epub 2019 Oct 1.

Meth: 645 to 950-nm cutoff filter and fluences of 15 to 18 J/cm²

- gepulster Farbstoff-Laser

Lit: Pediatr Dermatol. 2016 Jul;33(4):443-6 (USA)

PT: CS (8 Pat.)

 Keratosis pilaris



 Keratosis follicularis, Fall 2



 ekzematisierte Keratosis follicularis




 Ulerythema ophryogenes, Wange



 Ulerythema ophryogenes, Augenbraue, Abb. 2



 Ulerythema ophryogenes, Wange, Abb. 3



Ulerythema ophryogenes, Wange, Abb. 4



Ulerythema ophryogenes, Augenbraue, Abb. 5



Vorangestellte Abkürzungen

AG: Antigen **Allg:** Allgemeines **ALM:** Auflichtmikroskopie **Altn:** Alternative **Amn:** Anamnese **Anat:** Anatomie **Appl:** Applikation **Aus:** Ausnahme **Ass:** Assoziationen **Ät:** Ätiologie **Bed:** Bedeutung **Bef:** Befund **Bsp:** Beispiel **Co:** Kombination **CV:** Cave **DD:** Differentialdiagnose **Def:** Definition **Di:** Diagnostik **DIF:** Direkte Immunfluoreszenz **Dos:** Dosis **EbM:** Evidenz-basierte Medizin **Eig:** Eigenschaften **EM:** Elektronenmikroskopie **Engl:** Englisch **Epi:** Epikutantestung **Erg:** Ergebnis **Erkl:** Erklärung **Err:** Erreger **Etlg:** Einteilung **Exp:** Experimentell **Filia:** Filiarisierung **Fkt:** Funktion **Folg:** Folge/Konsequenz **Frag:** Fragestellung **Gen:** Genetik **GS:** Goldstandard **Hi:** Histologie **Histr:** Historisch **HV:** Hautveränderungen **Hyp:** Hypothese **IHC:** Immunhistochemie **IIF:** Indirekte Immunfluoreszenz **Ind:** Indikation **Inf:** Infektionsweg **Inh:** Inhaltsstoffe **Ink:** Inkubationszeit **Int:** Interpretation **KI:** Kontraindikation **KL:** Klinik **Kopl:** Komplikationen **Lab:** Labor **Lit:** Literatur **LL:** Leitlinie **Lok:** Lokalisation **Makro:** Makroskopie **Man:** Manifestationszeitpunkt **Mat:** Material/Arbeitsmittel **Merk:** Merkhilfe **Meth:** Methodik **Mikro:** Mikroskopie **Mon:** Monitoring **Neg:** Negativ/Nachteil **Note:** Notiz/Anmerkung **NW:** Nebenwirkung **OCT:** opt. Kohärenztomografie **OTC:** Over-the-counter-Produkt **Pa:** Pathologie **PCR:** polymerase chain reaction **Pg:** Pathogenese **Phar:** Pharmakon/Handelsname **Pos:** Positiv/Vorteil **PPH:** Pathophysiologie **Proc:** Prozedere **Prog:** Prognose **Prop:** Prophylaxe **Przp:** Prinzip **PT:** Publikationstyp **RCM:** konfokaler Laserscan **Risk:** Risikofaktoren **Rö:** Röntgen **Rp:** Rezeptur **S:** Signa/Beschriftung **So:** Sonderformen **SS:** Schwangerschaft **Stoff:** Wirkstoff **Syn:** Synonyme **TF:** Triggerfaktoren **Th:** Therapie **TNM:** TNM-Klassifikation **Urs:** Ursache **Verl:** Verlauf **Vor:** Voraussetzung **Vork:** Vorkommen **Web:** world wide web **Wirk:** Wirkung **WW:** Wechselwirkung **Zus:** Zusammenfassung

Abkürzungen im Fließtext

AA: Alopecia areata **AD:** Atopische Dermatitis **AEP:** Atopische Eruption in der Schwangerschaft **AGEP:** Akute generalisierte exanthematische Pustulose **AGS:** Adrenogenitales Syndrom **AHEI:** Akutes hämorrhagisches Ödem des Kindesalters **AJCC:** American Joint Committee on Cancer **AKN:** Acne keloidalis nuchae **ALM:** Auflichtmikroskopie **AN:** Acanthosis nigricans **APC:** antigen presenting cell **APD:** Autoimmun-Progesteron-Dermatitis **ATLL:** Adultes T-Zell-Lymphom/Adulte T-Zell-Leukämie **AZ:** Allgemeinzustand **BB:** Blutbild **BD:** Bowen, Morbus **BMZ:** Basalmembranzone **BP:** Bullöses Pemphigoid **BTX:** Botulinumtoxin **CA:** Karzinom **CBCL:** B-Zell-Lymphome, primär kutane **CD1a:** Langerhanszell-Marker **CD20:** B-Zell-Marker **CD23:** FcεRII **CD26:** Dipeptidyl-Peptidase IV **CD28:** Rezeptor der T-Zelle für B7.1 und B7.2 der APC **CD3:** Pan-T-Zell-Marker **CD30:** Marker für B- oder T-Zell-Aktivierung = Ki-1-Antigen **CD56:** NK-Zell-Marker **CD68:** Zytotoxizitätsmarker von Monozyten/Makrophagen **CD80:** B7.1 der APC **CD86:** B7.2 der APC **CD95:** Fas-Antigen **CK:** Zytokeratin **CLA:** Cutaneous Lymphocyte Associated Antigen **CNH:** Chondrodermatitis nodularis chronica helioides **CR:** Fallbericht (case report) **CS:** Fallserie (case series mit mindestens 3 Patienten) **CSS:** Churg-Strauss-Syndrom **CT:** Kontrollierte Studie (controlled trial) **CTCL:** T-Zell-Lymphome, primär kutane **CVI:** Chronisch venöse Insuffizienz **CyA:** Cyclosporin A **DAB:** Deutsches Arzneibuch **DAC:** Deutscher Arznei-Codex **DDG:** Deutsche Dermatologische Gesellschaft **DFP:** Dermatofibrosarcoma protuberans **DH:** Dermatitis herpetiformis Duhring-Brocq **DIC:** Disseminated Intravascular Coagulation **DM:** Dermatomyositis **DNCB:** Dinitrochlorbenzol **DTIC:** Dacarbazin **EB:** Epidermolysis bullosa congenita – Gruppe **EBA:** Epidermolysis bullosa acquisita **EBD:** Epidermolysis bullosa dystrophica **EBS:** Epidermolysis bullosa simplex **ECM:** Extrazelluläre Matrix **ECP:** Eosinophiles kationisches Protein **ED:** Einzeldosis /-dosen **EDS:** Ehlers-Danlos-Syndrom **EEM:** Erythema exsudativum multiforme **EGF:** Epidermaler Wachstumsfaktor **EGR:** Erythema gyratum repens Gammel **ELAM:** Endothelial Leukocyte Adhesion Molecule **ELND:** Elective Lymph Node Dissection **EMS:** Eosinophilie-Myalgie-Syndrom **EN:** Erythema nodosum **EPDS:** Erosive pustulöse Dermatose des Kapillitiums **EPF:** Eosinophile pustulöse Follikulitis Ofuji **EQ:** Erythroplasie Queyrat **FFD:** Fox-Fordyce-Erkrankung **FTA-Abs:** Fluoreszenz-Treponemen-Antikörper-Absorptionstest **GA:** Granuloma anulare **GI:** Gastrointestinal **GM:** Granuloma multiforme **GM-CSF:** Granulocyte-Macrophage Colony-Stimulating Factor **GS:** Goldstandard **GSS:** Gloves-and-socks-Syndrom **GvHD:** Graft-versus-host-Krankheit **HES:** Hypereosinophilie-Syndrom **HHD:** Hailey-Hailey, Morbus **HIS:** Hyper-IgE-Syndrom **HLP:** Hyperkeratosis lenticularis perstans **HWZ:** Halbwertszeit **IBD:** Inflammatory Bowel Disease (chronisch entzündliche Darmerkrankung) **ICAM:** Intercellular Adhesion Molecule **ICAM-1:** CD54 = Intercellular Adhesion Molecule-1 **IHC:** Immunhistochemie **IPL:** Intense Pulsed Light **IVIG:** Intravenöse Immunglobuline **JÜR:** Jahres-Überlebensrate **JEB:** Junktionale Epidermolysis bullosa congenita **KD:** Kontaktdermatitis **KOF:** Körperoberfläche **KS:** Kaposi-Sarkom **LCH:** Langerhans-Zell-Histiozytose **LFA:** Lymphocyte Function-associated Antigen **LFA-1:** CD11a/CD18 = Lymphocyte Function-associated Antigen-1 (Beta2-Integrin) **LK:** Lymphknoten **LL:** Leitlinie **LT:** Leukotrien **M-CSF:** Macrophage Colony-Stimulating Factor **MA:** Metaanalyse **MA/SR:** Meta-Analysis / Systematic Review **Mac-1:** CD11b/CD18 (Beta2-Integrin) **MCP:** Monozyten-chemotaktisches Protein **MCP-1:** Monocyte Chemoattractant Protein-1 **MED:** Minimale Erythemdosis **MI:** Mitoseindex/Mitoserate pro qmm **MIA:** melanoma inhibitory activity **MM:** Malignes Melanom **MMP:** Matrix-Metalloproteinase **NMH:** niedermolekulare Heparine **NMSC:** Nonmelanoma Skin Cancer **NMU:** Nahrungsmittelunverträglichkeiten **NNH:** Nasennebenhöhlen **NRF:** Neues Rezeptur Formularium **OCA:** Albinismus, okulokutaner **p.i.:** post infectionem **pAVK:** periphere arterielle Verschlusskrankheit **PDE:** Phosphodiesterase **PDGF:** Platelet Derived Growth Factor **PDT:** Photodynamische Therapie **PECAM:** Platelet-Endothelial Cell Activation Molecule **qmm:** Quadratmillimeter **RCT:** Randomisierte kontrollierte Studie (randomized controlled trial) **RES:** Retikuloendotheliales System **RF:** Rheumafaktoren **SA:** Sicherheitsabstand **sla:** sialyl Lewis a-Antigen **SLN:** Sentinel Lymph Node **SLND:** Sentinel Lymph Node Dissection **sLx:** sialyl Lewis x-Antigen **SR:** Systematische Übersichtsarbeit **SS:** Schwangerschaft **SSc:** systemische Sklerodermie **SSW:** Schwangerschaftswoche **TCR:** T-Zell-Rezeptor **TD:** Tumordicke **TEN:** Toxische Epidermale Nekrolyse **TNM:** Tumor-Lymphknoten-Metastasen-Malignomklassifikation **TP:** Treponema pallidum **TPHA:** Treponema pallidum-Hämagglutinationstest **VCAM:** Vascular Cell Adhesion Molecule **VDRL:** Venereal-Disease-Research-Laboratory-Flockungstest **VCAM-1:** CD106 = Vascular Cell Adhesion Molecule-1 **VEGF:** Vascular Endothelial Growth Factor **VLA-4:** CD49d/CD29 = Very Late Antigen 4 (Beta1-Integrin) **Z.n.:** Zustand nach