

Rodzinny zanik skórny plackowaty

Kod Orpha: 228277 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Familial anetoderma is an extremely rare genetic skin disease characterized by loss of elastin tissue leading to localized areas of flaccid skin and a family history of the disorder.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hereditary anetoderma
Dziedziczny zanik plamki
Dziedziczny zanik skórny plackowaty
Hereditary macular atrophy

Kod ORPHA

228277

Kod OMIM

-

Kod ICD10

L90.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.