

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 skórnym plackowaty

Hereditary macular atrophy

Kod ORPHA

228277

Kod OMIM

-

Kod ICD10

L90.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet