

Dziedziczna łagodna dyzkeratoza wewnętrznabłonkowa

Kod Orpha: 352657 Kod OMIM: 127600

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, superficial corneal dystrophy disease characterized by white, elevated, epithelial plaques located on the bulbar conjunctiva (sometimes with encroachment of the cornea) and oral mucosa (in any part of the oral cavity), associated with dilated, hyperemic, conjunctival blood vessels, observed mainly in Haliwa-Saponi Native American descendants. Patients may be asymptomatic or present with ocular itching, superficial corneal scarring, excessive lacrimation, photophobia and visual loss due to corneal opacity. Histologically, both ocular and oral lesions display acanthosis with hyperkeratosis and prominent dyskeratosis.

Dane

Klasifikacja	Synonimy
Choroba	HBID
	Dziedziczna łagodna dyzkeratoza wewnętrznabłonkowa rogówki
	HBID
	Hereditary benign corneal intraepithelial dyskeratosis

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
352657	127600	Q82.8

Kod ICD11
DA02.0

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl