

# Dziedziczna łagodna dyzkeratoza wewnętrzznabłonkowa

**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 descendents. 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

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

HBID

Dziedziczna łagodna dyzkeratoza  
wewnętrzznabłonkowa rogówki

HBID

Hereditary benign corneal intraepithelial  
dyskeratosis

#### Kod ORPHA

352657

#### Kod OMIM

127600

#### Kod ICD10

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](http://www.orphanet.pl)