

Zespół EDICT

Kod Orpha: 293936 Kod OMIM: 614303

Opis choroby *

Definicja

A rare, autosomal dominant, eye disorder representing a constellation of inherited ocular findings, including early-onset or congenital cataracts, corneal stromal thinning, early-onset keratoconus, corneal endothelial dystrophy, and iris hypoplasia.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal dominant keratoconus with early-onset anterior polar cataracts

Autosomalny dominujący stożek rogówki z zaćmą biegunową o wczesnym początku
KTCNCT

Rodzinny stożek rogówki z zaćmą

Zespół dystrofia śródbłonna-hipoplazja

tęczówki-zaćma wrodzona-ściężenie zrębu

Endothelial dystrophy-iris hypoplasia-

congenital cataract-stromal thinning syndrome

Familial keratoconus with cataract

KTCNCT

Kod ORPHA

293936

Kod OMIM

614303

Kod ICD10

H18.6

Kod ICD11

-

[*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