

## 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-ścienienie 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