

# Wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu II

## Kod Orpha: 293603 Kod OMIM: 217700

### Opis choroby \*

#### Definicja

Wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu II (CHED II) jest rzadkim podtypem tylnej dystrofii rogówki, charakteryzującym się rozmytym wyglądem szklistej rogówki oraz znacznym zgrubieniem rogówki od urodzenia z oczopląsem i niewyraźnym widzeniem.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal recessive CHED  
Autosomalna recesywna CHED  
Autosomalna recesywna wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka  
CHED2  
CHEDII  
Dystrofia rogówki Maumenee  
Dziecięca dziedziczna dystrofia śródbłonka  
Wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu 2  
Autosomal recessive congenital hereditary endothelial dystrophy  
CHED2  
CHEDII  
Congenital hereditary endothelial dystrophy type 2  
Infantile hereditary endothelial dystrophy  
Maumenee corneal dystrophy

**Kod ORPHA**  
293603

**Kod OMIM**  
217700

**Kod ICD10**  
H18.5

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