

# Dziedziczna dyschromatoza symetryczna

Kod Orpha: 41 Kod OMIM: 127400

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genodermatosis characterised by the presence of hyperpigmented and hypopigmented macules, principally located on the extremities and limbs.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Acropigmentation of Dohi

Acropigmentation of Dohi

#### Kod ORPHA

41

#### Kod OMIM

127400

#### Kod ICD10

L81.8

#### Kod ICD11

EC23.Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.