

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.