

Autosomalne recesywne uogólnione oddzielanie się naskórka, forma pośrednia

Kod Orpha: 89842 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare dystrophic epidermolysis bullosa (DEB) characterized by generalized cutaneous and mucosal blistering that is not associated with severe deformities.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive dystrophic epidermolysis bullosa generalisata mitis
Autosomalne recesywne dystroficzna pęcherzowe oddzielanie naskórka, uogólnione inne
Autosomalne recesywne dystroficzne pęcherzowe oddzielanie naskórka, pośrednie
Recesywne pęcherzowe oddzielanie się naskórka, postać dystroficzna typu non-Hallopeau i Siemensa
Autosomal recessive dystrophic epidermolysis bullosa, non-Hallopeau-Siemens type
Generalized RDEB, intermediate form
RDEB, non-Hallopeau-Siemens type

Kod ORPHA

89842

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q81.2

Kod ICD11

EC32

[*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