

Zespół kruchej rogówki

Kod Orpha: 90354 Kod OMIM: 614170

Opis choroby *

Definicja

A rare, hereditary connective tissue disease characterized by severe ocular manifestations due to extreme corneal thinning and fragility with rupture in the absence of significant trauma, often leading to irreversible blindness. Extraocular manifestations comprise deafness, developmental hip dysplasia, and joint hypermobility.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Ehlers-Danlos syndrome type 6B

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
90354	614170	Q79.6

Kod ICD11

LD28.1Y

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.