

Rzadka choroba uwarunkowana genetycznie, w której obrazie dominują objawy ze strony rogówki

Kod Orpha: 522558 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Kod ORPHA
522558

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.