

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

## Kod Orpha: 522558 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Kategoria

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
522558	-	-

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.