

Dystrofia rogówki Meesmana

Kod Orpha: 98954 Kod OMIM: 122100

Opis choroby *

Definicja

Meesmann corneal dystrophy (MECD) is a rare form of superficial corneal dystrophy characterized by distinct tiny bubble-like, round-to-oval punctate bilateral opacities in the central corneal epithelium, and to a lesser extent in the peripheral cornea, with little impact on vision.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Juvenile hereditary epithelial dystrophy of

Meesmann

MECD

Młodzieńcza dziedziczna dystrofia nabłonkowa

Meesmana

MECD

Kod ORPHA

98954

Kod OMIM

122100

Kod ICD10

H18.5

Kod ICD11

9A70.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl