

# Wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu I

## Kod Orpha: 98975 Kod OMIM: 122000

### Opis choroby \*

#### Definicja

Wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu I (CHED I) jest rzadkim podtypem dystrofii tylnej rogówki (zob. to hasło), charakteryzującym się rozmytym wyglądem szklistej rogówki oraz znacznym zgrubieniem rogówki od urodzenia lub niemowlęctwa bez oczopląsu, z niewyraźnym widzeniem.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal dominant CHED  
Autosomalna dominująca CHED  
Autosomalna dominująca wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu I  
CHED1  
CHEDI  
Wrodzona dziedziczna dystrofia śródbłonka typu I 1  
Autosomal dominant congenital hereditary endothelial dystrophy  
CHED1  
CHEDI  
Congenital hereditary endothelial dystrophy type 1

#### Kod ORPHA

98975

#### Kod OMIM

122000

#### Kod ICD10

H18.5

#### Kod ICD11

LA11.5

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)