

Hipopigmentacja skóry uwarunkowana genetycznie

Kod Orpha: 183469 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Kod ORPHA

183469

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.