

Zaburzenie pigmentacji skóry uwarunkowane genetycznie

Kod Orpha: 183463 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Kod ORPHA
183463

Kod OMIM
-

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.