

Autosomalna dominująca chorioretinopatia - małegołowie

Kod Orpha: 1432 Kod OMIM: 156590

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
1432

Kod OMIM
156590

Kod ICD10
-

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.