

Retinoblastoma

Kod Orpha: 790 Kod OMIM: 180200

Opis choroby *

Definicja

A rare eye tumor disease representing the most common intraocular malignancy in children. It is a life threatening neoplasia but is potentially curable and it can be hereditary or non hereditary, unilateral or bilateral.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

790

Kod OMIM

180200

Kod ICD10

C69.2

Kod ICD11

2D02.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.