

Dziedziczna neuropatia nerwu wzrokowego Lebera

Kod Orpha: 104 Kod OMIM: 535000

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary optic neuropathy characterized by sudden onset, painless central vision loss, loss of retinal ganglion cells and optic atrophy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

LHON

Atrofia nerwu wzrokowego Lebera

LHON

Leber optic atrophy

Kod ORPHA

104

Kod OMIM

535000

Kod ICD10

H47.2

Kod ICD11

8C73.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.