

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	Synonimy
Choroba	LHON Atrofia nerwu wzrokowego Lebera LHON Leber optic atrophy

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
104	535000	H47.2

Kod ICD11
8C73.Y

*Źródło

orphanet