

Autosomalna dominująca witreoretinokoroidopatia

Kod Orpha: 3086 Kod OMIM: 193220

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, vitreous-retinal disease characterized by ocular developmental anomalies such as microcornea, a shallow anterior chamber, glaucoma and cataract. Abnormal chorioretinal pigmentation is present, usually lying between the vortex veins and the ora serrata for 360 degrees.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

ADVIRC

ADVIRC

Kod ORPHA

3086

Kod OMIM

193220

Kod ICD10

H35.5

Kod ICD11

9B70

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.