

Wrodzone połączenie tętniczo-żylne w siatkówce

Kod Orpha: 353334 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare neurovascular malformation characterized by a unilateral, direct communication between the arterial and venous system in the retina via abnormal, enlarged vessels, but without interposed capillaries. The inferotemporal vasculature is most commonly affected. Patients may be asymptomatic or present with variable degrees of visual loss. Local vascular complications include vascular occlusions or retinal or vitreous hemorrhages. The anomaly may occur in isolation or as part of Wyburn-Mason syndrome, in which intracranial (usually ipsilateral) arteriovenous malformations are present.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Wada morfologiczna	Congenital arteriovenous anastomoses of the retina Wrodzone anastomozy tętniczo-żylne w siatkówce Congenital arteriovenous communication of the retina Congenital retinal arteriovenous anastomoses

Kod ORPHA
353334

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q14.1

Kod ICD11

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl