

# Albinizm oczny o dziedziczeniu recesywnym sprzężony z chromosomem X

## Kod Orpha: 54 Kod OMIM: 300500

### Opis choroby \*

#### Definicja

X-linked recessive ocular albinism (XLOA) is a rare disorder characterized by ocular hypopigmentation, foveal hypoplasia, nystagmus, photodysphoria, and reduced visual acuity in males.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

OA1

Albinizm oczny typu 1

Albinizm oczny typu Nettleshipa i Fallsa

OA1

XLOA

Ocular albinism type 1

Ocular albinism, Nettleship-Falls type

XLOA

#### Kod ORPHA

54

#### Kod OMIM

300500

#### Kod ICD10

E70.3

#### Kod ICD11

9E1Y

---

#### \*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](http://www.orphanet.pl)