

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