

Choroba Wagnera

Kod Orpha: 898 Kod OMIM: 143200

Opis choroby *

Definicja

Wagner disease is a rare hereditary vitreoretinopathy characterized by an anomalous vitreous associated with myopia, cataract, chorioretinal atrophy, and peripheral tractional or rhegmatogenous retinal detachment.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Dominant hyaloideoretinal dystrophy of Wagner
Witreoretinopatia związana z VCAN
Zespół Wagnera
Zwyrodnienie ciała szklanego i siatkówki, typ Wagnera
VCAN-related vitreoretinopathy
Vitreoretinal degeneration, Wagner type
Wagner syndrome

Kod ORPHA

898

Kod OMIM

143200

Kod ICD10

H35.5

Kod ICD11

9B80

[*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