

## 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 szklistego 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