

## Opis choroby \*

### Definicja

A non-progressive autosomal dominant macular disorder of congenital or infantile onset characterized by loss of central vision, the accumulation of drusen in the macula and atrophy of photoreceptor cells with a variable phenotype at macular examination.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CAPE dystrophy

CAPED

Centralna barwnikowa dystrofia nabłonka siatkówki

Centralna otoczkowa barwnikowa dystrofia nabłonkowa

Dystrofia CAPE

MCDR1

NCMD

North Carolina macular dystrophy, retinal 1

Postępująca dystrofia dołka siatkówki

CAPED

Central areolar pigment epithelial dystrophy

Central retinal pigment epithelial dystrophy

MCDR1

NCMD

North Carolina macular dystrophy, retinal 1

Progressive foveal dystrophy

#### Kod ORPHA

75327

#### Kod OMIM

136550

#### Kod ICD10

H35.5

#### Kod ICD11

9B75.Y

---

[\\*Źródło](#)

orpho.net