

Zwyrodnienie plamki w przebiegu krótkowzroczności

Kod Orpha: 178493 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic macular disorder characterised by severe near-sightedness resulting from continual elongation of the eyeball. As the eyeball stretches the sclera and retina thin and the macula can tear, causing bleeding beneath the retina. It is a major cause of irreversible vision loss.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Myopic maculopathy

Makulopatia w przebiegu krótkowzroczności

Kod ORPHA

178493

Kod OMIM

-

Kod ICD10

H35.3

Kod ICD11

9B76

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.