

## 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