

Opis choroby *

Definicja

An X-linked recessive retinal disease characterized by fundus hypopigmentation, decreased visual acuity, nystagmus, astigmatism, progressive axial myopia, defective dark adaptation and protanopia.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

AIED

AIED

Albinizm oczny typu Forsiusa i Erikssona

Zespół Forsiusa i Erikssona

Forsius-Eriksson syndrome

Forsius-Eriksson type ocular albinism

Kod ORPHA

178333

Kod OMIM

300600

Kod ICD10

H35.5

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet