

Autosomalna recesywna dysgenezja przedniego odcinka oka

Kod Orpha: 519388 Kod OMIM: 617319

Opis choroby *

Definicja

A rare anterior segment developmental anomaly without extraocular manifestations characterized by predominant iris and lens abnormalities, including iris hypoplasia, iris transillumination defects, ectropion uveae, corectopia, iridodonesis with ectopia lentis, and cataracts, with bilateral involvement. Increased intraocular pressure is absent in most patients.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
519388

Kod OMIM
617319

Kod ICD10
Q13.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl