

# Przetrwałe hiperplastyczne pierwotne ciało szkliste

## Kod Orpha: 91495 Kod OMIM: 611308

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare ophthalmic disorder characterized by mostly unilateral failure of the regression of a fetal ocular vessel component, the tunica vasculosa lentis and/or the hyaloid system, resulting in an anterior (presenting with microphthalmia, leukocoria, cataract, glaucoma, elongated ciliary processes, shallow anterior chamber, and retrolental fibrovascular membranes, among others) or posterior disease subtype (with microphthalmia, leukocoria, presence of a retinal fold or detachment, hypo- or dysplastic optic nerve, and vitreous membranes and stalk), respectively. Most patients present with a combination of the two subtypes.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Congenital retinal detachment PFVS PHPV Choroba NCRNA Wrodzone odwarstwienie siatkówki Zespół przetrwałego unaczynienia płodowego NCRNA disease Non-syndromic congenital retinal non-attachment PFVS PHPV Persistent fetal vasculature syndrome

Kod ORPHA  
91495

Kod OMIM  
611308

Kod ICD10  
Q14.0

Kod ICD11  
LA13.Y

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)