

Wrodzone wywinięcie listka barwnikowego tęczówki

Kod Orpha: 91491 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Congenital ectropion uveae is a rare, genetic, non-syndromic developmental defect of the eye characterized by the presence of iris pigment epithelium on the anterior surface of the iris, anterior insertion of the iris, angle dysgenesis and progressive open-angle glaucoma (the latter may present in infancy or may develop later in life). Patients may manifest with headaches, ocular pain, photophobia, and redness, watering and/or swelling of the eye. It can often be associated with neurofibromatosis and less commonly with other ocular abnormalities.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
91491

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q13.8

Kod ICD11
LA14.03

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl