

Okolotarczowa degeneracja naczyń i siatkówki

Kod Orpha: 86813 Kod OMIM: 108985

Opis choroby *

Definicja

Helicoid peripapillary chorioretinal degeneration is a rare autosomal dominantly inherited chorioretinal degeneration disease, presenting at birth or infancy, characterized by progressive bilateral retinal and choroidal atrophy, appearing as lesions on the optic nerve and peripheral ocular fundus and leading to central vision loss. Congenital anterior polar cataracts are sometimes associated with this disease.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Atrophia areata

Atrofia miejscowa

SCRA

Zanik siatkówki i naczyń i Sveinssona

SCRA

Sveinsson chorioretinal atrophy

Kod ORPHA

86813

Kod OMIM

108985

Kod ICD10

H31.2

Kod ICD11

9B70

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl