

Okołotarczowa degeneracja naczyniówka 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	Synonimy
Choroba	Atrophia areata
	Atrofia miejscowa
	SCRA
	Zanik siatkówki i naczyniówka Sveinssona
	SCRA
	Sveinsson chorioretinal atrophy

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
86813	108985	H31.2

Kod ICD11
9B70

*[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