

# 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](http://www.orphanet.pl)