

Izolowany zanik nerwu wzrokowego o wczesnym początku sprzężony z chromosomem X

Kod Orpha: 98890 Kod OMIM: 311050

Opis choroby *

Definicja

Early-onset X-linked optic atrophy is a rare form of hereditary optic atrophy, seen in only 4 families to date, with an onset in early childhood, characterized by progressive loss of visual acuity, significant optic nerve pallor and occasionally additional neurological manifestations, with females being unaffected.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Non-Leber type optic atrophy with early-onset

OPA2

Zanik nerwu wzrokowego typu 2

OPA2

Optic atrophy type 2

Kod ORPHA

98890

Kod OMIM

311050

Kod ICD10

H47.2

Kod ICD11

-

[*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