

Dystrofia siateczkowata nabłonka barwnikowego siatkówki

Kod Orpha: 99002 Kod OMIM: 179840

Opis choroby *

Definicja

A rare, patterned dystrophy of the retinal pigment epithelium, of progressive course, characterized by the presence of a bilateral hyperpigmented reticular pattern resembling a fishnet with knots, resulting in a slowly progressive loss of vision that often only becomes apparent in old age. This disorder is sometimes associated with scleral staphyloma, choroidal neovascularization, convergent strabismus, spherophakia with myopia and luxated lenses, and partial atrophy of the iris.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

99002

Kod OMIM

179840

Kod ICD10

H35.5

Kod ICD11

9B70

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl