

# Autosomalny dominujący zanik nerwu wzrokowego, typ klasyczny

## Kod Orpha: 98673 Kod OMIM: 610708

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare neuro-ophthalmological disease which is one of the most common forms of hereditary optic neuropathy characterized by progressive bilateral visual loss with an onset during the first decade of life, associated with optic disc pallor, visual acuity loss, visual field deficits and color vision defects.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Autosomal dominant optic atrophy, Kjer type  
Autosomalny dominujący zanik nerwu wzrokowego, typ Kjera  
Zanik nerwu wzrokowego Kjera  
Zanik nerwu wzrokowego typu 1  
Kjer optic atrophy  
Optic atrophy type 1

Kod ORPHA  
98673

Kod OMIM  
610708

Kod ICD10  
H47.2

Kod ICD11  
9C40.8

---

[\\*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)