

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