

## 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