

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