

# Autosomalna recesywna bestrofinopatia

Kod Orpha: 139455 Kod OMIM: 611809

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare retinal dystrophy, characterized by central visual loss in the first 2 decades of life, associated with an absent electrooculogram (EOG) light rise and a reduced electroretinogram (ERG).

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Retinopathy, Burgess-Black type  
Retinopatia, typ Burgessa i Blacka

#### Kod ORPHA

139455

#### Kod OMIM

611809

#### Kod ICD10

H35.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.