

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.