

# Wrodzone rozwarstwienie siatkówki sprzężone z chromosomem X

Kod Orpha: 792 Kod OMIM: 312700

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare disorder involving multiple structure of the eye characterized by reduced visual acuity in males due to juvenile macular degeneration. Clinical features such as vitreous hemorrhage, retinal detachment, and neovascular glaucoma can be observed in advanced stages.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

X-linked juvenile retinoschisis  
Rozwarstwienie siatkówki sprzężone z chromosomem X  
XLRS  
XLRS

#### Kod ORPHA

792

#### Kod OMIM

312700

#### Kod ICD10

Q14.1

#### Kod ICD11

9B73.11

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)