

:: Μελαγχρωστική αμφιβληστροειδοπάθεια

Αριθμός Orphanet: ORPHA 791

ΠΕΡΙΛΗΨΗ

Η μελαγχρωστική αμφιβληστροειδοπάθεια (RP) αντιπροσωπεύει μια ομάδα σπάνιων κληρονομικών διαταραχών των οφθαλμών που αφορούν τους φωτούποδοχείς ή το μελαγχρωστικό επιθήλιο του αμφιβληστροειδούς και οδηγούν σε προοδευτική σοβαρή απώλεια της όρασης ή τύφλωση. Οι κλινικές εκδηλώσεις είναι εξαιρετικά ποικίλες.

Ειδικός εμπειρογνώμων:

Μετάφραση – Επιμέλεια:

- Κοσμά Κωνσταντίνα, MD. Κλινική Γενετίστρια
- Ελένη Μιχελακάκη, PhD. Εθνική Συντονίστρια του Ελληνικού Orphanet

Τελευταία ενημέρωση: Ιανουάριος 2014

Μετάφραση: Φεβρουάριος 2014



Το έγγραφο αυτό αποσκοπεί στην παροχή πληροφοριών. Σε καμία περίπτωση δεν μπορεί να υποκαταστήσει την Ιατρική φροντίδα που παρέχεται από ειδικούς επιστήμονες και δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σαν βάση για τη διάγνωση ή θεραπεία.

