

# Wada przegrody międzyprzedsionkowej - zaburzenia przewodzenia przedsionkowo- komorowe

**Kod Orpha: 1479 Kod OMIM: 108900**

## Opis choroby \*

### Definicja

An extremely rare genetic congenital heart disease characterized by the presence of atrial septal defect, mostly of the ostium secundum type, associated with conduction anomalies like atrioventricular block, atrial fibrillation or right bundle branch block.

Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

Kod ORPHA  
1479

Kod OMIM  
108900

Kod ICD10  
Q21.1

Kod ICD11  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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