

Opis choroby *

Definicja

Rzadka wrodzona wada rozwojowa serca dotycząca jednej lub więcej zatok aorty, polegająca na ich poszerzeniu, które niepęknięte jest zwykle bezobjawowe, ale po pęknięciu objawia się postępującą dusznością wysiłkową, zmęczeniem, bólem w klatce piersiowej, a nieleczone może prowadzić do zastoinowej niewydolności serca.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Kod ORPHA

1054

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q25.4

Kod ICD11

LA8A.4

*Źródło

orphanet