

# **Wrodzona malformacja dróg oddechowych płuc, typu 3**

**Kod Orpha: 280847 Kod OMIM:**

## **Opis choroby \***

### **Definicja**

A rare subtype of congenital pulmonary airway malformation characterized by a multicystic mass of non-functioning lung tissue consisting of numerous microcysts of less than 0.5 cm in diameter. The lesions have intracystic communications, can be connected to the tracheobronchial tree, and are usually unilateral, involving an entire lobe. The condition may be associated with polyhydramnios, fetal hydrops, and stillbirth, or present with severe respiratory distress in the neonatal period.

### **Dane**

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Podtyp kliniczny	CCAM type 3 CCAM typu 3 CPAM typu 3 Wrodzona choroba torbielowa płuc typu 3 Wrodzona torbielowatość gruczolakowa płuc typu 3 CPAM type 3 Congenital cystic adenomatoid malformation of the lung type 3 Congenital cystic adenomatous malformation of the lung type 3 Congenital cystic disease of the lung type 3

**Kod ORPHA**  
280847

**Kod OMIM**  
-

**Kod ICD10**  
Q33.0

**Kod ICD11**  
LA75.4

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)