

# Rodzinna wrodzona niedrożność przewodu nosowo- łzowego

**Kod Orpha: 451612 Kod OMIM: 149700**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, otorhinolaryngological malformation characterized by congenital impatency of the nasolacrimal draingage system in various members of a family. Presentation is not specific and may include a uni- or bilateral medial canthal mass, dacryocystitis, nasal obstruction, periorbital cellulitis, and epiphora. Dacryocystocele and lacrimal puncta agenesis may be associated.

### Dane

### Klasyfikacja

Wada morfologiczna

### Kod ORPHA

451612

### Kod OMIM

149700

### Kod ICD10

Q10.5

### Kod ICD11

LA14.14

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.