

# Choroba Hirschsprunga

Kod Orpha: 388 Kod OMIM: 613712

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare congenital intestinal motility disorder that is characterized by signs of intestinal obstruction due to the presence of an aganglionic segment of variable extent in the terminal part of the colon.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Aganglionic megacolon  
Aganglioza okrężnicy  
HSCR  
Wrodzona aganglionoza jelit  
Colonic aganglionosis  
Congenital intestinal aganglionosis  
HSCR

#### Kod ORPHA

388

#### Kod OMIM

613712

#### Kod ICD10

Q43.1

#### Kod ICD11

LB16.1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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