

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