

Zwężenie lub zanik ujścia wieńcowego

Kod Orpha: 99087 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare coronary artery congenital malformation characterized by congenital, partial or total occlusion of the left or right coronary artery orifice, associated with hypoplasia of the proximal segment of the corresponding coronary artery. It may present with failure to thrive, dyspnea, syncope, angina pectoris, ventricular tachycardia, myocardial ischemia and/or sudden death.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

COSA

Congenital coronary arterial orifice stenosis or atresia

Congenital stenosis or atresia of a coronary ostium

COSA

Congenital coronary arterial orifice stenosis or atresia

Congenital stenosis or atresia of a coronary ostium

Kod ORPHA

99087

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q24.5

Kod ICD11

LA86.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie www.orphanet.pl