

# Zespół Haddada

Kod Orpha: 99803 Kod OMIM: 209880

## Opis choroby \*

### Definicja

Haddad syndrome is a rare congenital disorder in which congenital central hypoventilation syndrome (CCHS), or Ondine syndrome, occurs concurrently with Hirschsprung disease (see these terms).

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Congenital central alveolar hypoventilation-Hirschsprung disease syndrome  
Choroba Ondine'a i Hirschsprunga  
Wrodzona ośrodkowa hipowentylacja pęcherzykowa - choroba Hirschsprunga  
Zespół Ondine'a i Hirschsprunga  
Ondine-Hirschsprung disease  
Ondine-Hirschsprung syndrome

#### Kod ORPHA

99803

#### Kod OMIM

209880

#### Kod ICD10

G47.3

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)