

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