

## Opis choroby \*

### Definicja

Familial visceral myopathy is a rare hereditary myopathic degeneration of both gastrointestinal and urinary tracts that causes chronic intestinal pseudo-obstruction. It usually presents after the first decade of life with megaduodenum, megacystis and symptoms such as abdominal distension and/or pain, vomiting, constipation, diarrhea, dysphagia, and/or urinary tract infections.n.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial hollow visceral myopathy  
Dwunastnica olbrzymia i/lub pęcherz olbrzymi  
Dziedziczna miopatia narządów trzewnych ze światłem  
Rodzinna miopatia narządów trzewnych ze światłem  
Hereditary hollow visceral myopathy  
Megaduodenum and/or megacystis

#### Kod ORPHA

2604

#### Kod OMIM

155310

#### Kod ICD10

K56.0

#### Kod ICD11

DA90.2

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet