

Anomalia pierwszego łuku skrzelowego

Kod Orpha: 141013 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare otorhinolaryngological malformation characterized by recurrent infections, swelling, pain, discharge and abscess formation in the defect area. The anomaly results from incomplete fusion of the ventral part of the first and second branchial arch, presenting as either a fistula, sinus or cyst occurring anywhere between the external auditory canal and the mandibular angle, including parotid gland.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

First branchial cleft cyst
Przetoka pierwszego łuku skrzelowego
Torbiel pierwszego łuku skrzelowego
First branchial cleft fistula

Kod ORPHA

141013

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q18.0

Kod ICD11

LA6Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.