

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	Synonimy
Wada morfologiczna	First branchial cleft cyst Przetoka pierwszego łuku skrzelowego Torbiel pierwszego łuku skrzelowego First branchial cleft fistula

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
141013	-	Q18.0

Kod ICD11
LA6Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.