

Wrodzony uchyłek przełyku

Kod Orpha: 91358 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Rzadka, niesyndromiczna, wrodzona wada rozwojowa przełyku, która charakteryzuje się obecnością fałszywego uchyłka, najczęściej umiejscowionego w górnym, tylnym odcinku przełyku (gardło-przełyk) lub w dowolnym miejscu wzdłuż przełyku (pośrodkowo w klatce piersiowej lub nadprzeponowo). Wielu pacjentów nie ma objawów, ale typowo jest to nieświeży oddech, przewlekły kaszel, niewydolność oddechowa, zrzucanie pokarmu, dysfagia, ból lub dyskomfort w klatce piersiowej oraz zachłystowe zapalenie płuc.inf brsup inf

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Congenital esophageal pouch
Congenital esophageal pouch

Kod ORPHA

91358

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q39.6

Kod ICD11

LB12.4

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.