

# 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, zarzucanie 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.